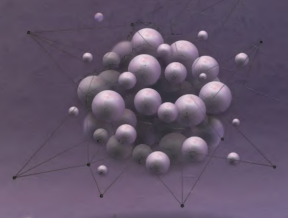
مبادئ فيزياء الحالة الصلية

الأستاذ الدكتور أحمد سالم صالح استدانفيزياء جامدة اليرموك





www.darsafa.net

بِنْ النَّهُ النَّهُ النَّهُ النَّهُ النَّهُ النَّهُ النَّهُ عَلَى النَّهُ النَّهُ النَّهُ النَّهُ النَّهُ النّ

﴿ وَقُلِ اعْمَلُوا فَسَيْرَى اللَّهُ عَمَلَكُو وَرَسُولَهُ، وَالْمُؤْمِنُونٌ وَسَتُرَدُّوك

إِلَىٰ عَلِمِ ٱلْفَيْبِ وَالشَّهَا لَوْ نَبُنِّتِ ثُكُم بِمَاكْثُمُّ تَعْمَلُونَ ﴾

العلية

مبادئ فيزياء الحالة الصلبة

الاستاذ الدكتور

أحمد سالم صالح

أستاذ الفيزياء - جامعة اليرموك

الطبعة الأولى 2014م - 1435هـ





مبادئ فيزياء الحالة الصلبة

اد.احمد سالم صالح

الواصفات:

الفيزياء//فيزياء الاجسام الصلبة//حالات المادة/

رقم الإيداع لدى دائرة المكتبة الوطنية (2013/5/1684)

عمان _ شارع الملك حسين

مجمع الفحيص التجاري ـ تلفاكس 4612190 6 962+

هاتف: 4611169 6 962+ ص . ب 922762 عمان _ 11192 الأردن

DAR SAFA Publishing - Distributing Telefax: +962 6 4612190- Tel: + 962 6 4611169 P.O.Box: 922762 Amman 11192- Jordan

> E-mail:safa@darsafa.net www.darsafa.net

مميم مقلوق الطبع معفوظة

All RIGHTS RESERVED

ن القول منطقا الله الإسبي وهو على العداد في حراسة لا عواد الرابط السواطر و المنطقة المنطقة المنطقة المنطقة الم وقد في المنطقة الورادي المنظمة المنطقة المنطقة المنطقة المنطقة المنطقة المنطقة المنطقة المنطقة المنطقة المنطقة

All rights Reserved. No part or this book may be reproduced. Stored in a retrieval system. Or transmitted in any form or by any means without prior written permission of the publisher.

الفهرس

13	المقدمة
الفصل الأول: التكوين البلوري	
الروابط بين الذرات (Atomic Bonds)	1-1
قوى فان درفال (Van der Waal)	1-1-1
الرابطة الأيونية (Ionic Bond)	2-1-1
الرابطة التشاركية (Covalent Bond)	3-1-1
الرابطة الفلزية (Metallic Bond)	4-1-1
الرابطة الهيدروجينية (Hydrogen Bond)	5-1-1
البناء البلوري (Crystal Structure)	2-1
الشبيكة والتماثل الازاحي	1-2-1
الوصف الهندسي لبعض أنواع البلورات	2-2-1
مسائل	
صل الثاني: الشبيكة المقلوبة وحيود الأشعة عن البلورات	الف
الشبيكة المقلوبة (Reciprocal Lattice)	1–2
الشبيكة المقلوبة لبعض البلورات	1-1-2
المستويات البلورية وترقيمها	2-1-2

	القهرس
حيود الأشعة	2-2
75(Bragg's Law) قانون براغ	1-2-2
حساب سعة الأمواج (Amplitude) المشتنة	2-2-2
شدة الأمواج المشتتة والعوامل المؤثرة عليها	3-2-2
الطرق التجريبية	4-2-2
94 (Brillouin Zones) مناطق برلوان	5-2-2
مسائل	
لفصل الثالث: ديناميكا البلورات Crystal Dynamics	1
الطاقة الداخلية	1-3
اهتزازات الشبيكة البلورية (Lattice Vibrations)	2-3
الاهتزازات في شبيكة أحادية الذرة (Monatomic)	33
الاهتزازات في شبيكة خطية مؤلفة من ذرتين (Diatomic)	4–3
الاهتزازات البلورية في ثلاثة أبعاد	5–3
تعداد الأنماط الاهتزازية	6–3
مسائل	
الفصل الرابع: الفونونات والغواص الحرارية	
الفونونات	1–4
الخواص الحرارية	2-4

بير الهارمونية (Anharmonic Effects)	4–3 الآثار غ
جرونسيون ومعادلة الحالة للجسم الصلب	4-3-4 معامل
ل الحراريل	4-4 التوصيا
ت الارتدادية (Umklapp Processes)	1-4-4 العملياد
177	مسائل
مل الخامس: الإلكترونات الحرة في الفلزات	الفم
ممرفيك	5-1 نموذج،
س دائة فيرمي – ديراك الإحصائية	5-1-1 خصائه
س الغاز الإلكتروني عند T > 0	5–1–5 خصائه
ئص التوصيلية للفاز الإلكتروني	2-5 الخصاة
بولتزمان	1-2-5 معادلة
التوصيل الكهريائي لنفلزات	2-2-5 معامل
ل الحراري	5-2-5 التوصي
هول (Hall Effect)	5-2-4 ظاهرة
221	مسائل
دس: الإلكترونات تحت تأثير الجهد الدوري المنتظم	الفصل السا
الدوري (Periodic Potential)	6—1 الجهد
بلوخ (Bloch's Theorem)	6-2 نظرية ب

	الفهرس _
شرائط الطاقة	3-6
الحلول الموجية لمادلة شرودنجر	4-6
عدد الحالات في الشريط الواحد	5–6
طريقة "الارتباط الشديد" (Tight-binding) للإلكترونات مع	6–6
الذرات	
ديناميكا حركة الإلكترونات في البلورات	7–6
معادلة الحركة والكتلة الفعالة	8-6
بعض نتاثج معادلات الحركة	96
كثافة الحالات في الشرائط الطاقية	10 6
سطح فيرمي	11-6
طيف الطاقة للإلكترونات تحت تأثير مجال مغناطيسي	12-6
مماثل	
القصل السابع: الخصائص الضوئية	
الكميات الضوثية الماكروسكوبية (Macroscopie)	17
خصائص الإستقطاب الإلكتروني	2-7
خصائص الإستقطاب في البلورات الأيونية	3–7
الخصائص الضوئية اللنواقل الحرة (free carriers)	4-7
امتصاص الضوء في أشباه للوصلات	1-4-7

الخواص الضومغناطيسية (magneto-optical) للنواقل الحرة	5–7
ظاهرة هارادي (Farady Effect)	1-5-7
الرنين السيكلوتروني (Cyclotron resonance)	2-5-7
350 (Interband Transitions) انتقال الإلكترونات بين الشرائط	6-7
أثر الإكستون (Exciton effect)	1-6-7
الانتقالات غير المباشرة Indirect transitions	2-6-7
ملخص لعمليات امتصاص الضوء في الأجسام الصلبة	7–7
مسائل	
الفصل الثامن: الخواص المناطيسية	
القابلية المغناطيسية (Susceptibility)	1-8
حساب القابلية المفناطيسية χ باستخدام ميكانيكا الكم	2–8
Closed-shell) خساب χ لنظام مستویاته النریة مقفلة	3–8
383(System	
العزوم المغناطيسية للذرات أو الأيونات ذوات المستويات المملوءة جزيئًا385	4-8
390 (Paramagnetism) سياب χ للمواد البارامغناطيسية	58
حساب 🗴 للإلكترونات الحرة	6–8
الأثر البارامغناطيمىي	1-6-8
الأثر الديامفناطيسي	2-6-8

	- 0-34
الأنظمة المناطيسية الرتيبة (Ordered Magnetic Systems)	7–8
الظاهرة الفرومغناطيسية ومجال هايس (Weiss field)	1-7-8
الحالات الكمية لنظام مؤلف من إلكترونين	2-7-8
الملاقة بين هاملتونيون هيزنبرغ ومجال هايس	3-7-8
التفاعل التبادلي السالب (الحالات المفناطيسية المرتبة الأخرى)426	8-8
القرومغناطيسية الضديّة (Antiferromagnetism)	1-8-8
الفريمغناطيسية (Ferrimagnetism)	2-8-8
الأمواج الاسبينيّة (Spin Waves)	9–8
فرومفناطيسيه الالكترونات الحرة في الفلزات أو الفرومغناطسيه	10-8
الشريطية (Band ferromagnetism)	
المناطق المناطيسية Magnetic Domains	11-8
منحنى التمغنط في المواد الفرومغناطيسية (منحنى التخلف	1-11-8
463 (Hysteresis Curve	
مسائل	
Superconductivity الموصلية الفائقة	
Experimental Facts التوصيل الفائق Experimental Facts	1–9
471about Superconductivity	
الخصائص المفناطيسية	1-1-9
الخصائص الحرارية	2-1-9

وذج لندن والمعادلات المرافقة	2-9 نم
طرية الموصلية الفائقة / نظرية (BCS)	9—3 نف
خى نتائج نظرية BCS غص نتائج نظرية	9-3-9 بم
واد فائقة التوصيل ذوات الدرجات لل المالية High-Temperature	11 4-9
503Superconductor	rs
سائل	u.a.
الفصل العاشر: أشباه الموسلات Semiconductors	ŀ
كثافة النواقل الكهريائية/السلوك الذاتي / Carrier Density	≟ 1−10
512Intrinsic behavio	or
قسوائب یخ أشباه الموصلات (Impurities in Semiconductors)	اك 2–10
كِثافة النواقل ومستوى فيرمي في أشباه الموصلات المحتوية على	1 −2−10
Carrier density and Fermi level in Doped شوائب	11
524Semiconductor	rs
مامل التوصيل، وممامل الحراك للنواقل Conductivity and	3-10
531	ry
للهرة هول في أشباه الموصلات	4–10
541 (Inhomogeneous Carrier densities) كثافة غير المنتظمة للنواقل	Ji 5-10
فصل p – n (Junction) فصل p – n لاتزان	41 6–10
غصل (p−n) تحت تأثير جهد خارجي (Biased p−n junction) 555	ti 7–10

الفهرس _		
8-10	أجهزة تعتمد على المفصل (p-n)	561
1-8-10	الترانزستر الشائي Bipolar Transistor	561
2-8-10	الخلايا الشمسية (Solar Cells)	566
3-8-10	(Light Emitting Diode LED)	569
9-10	تطبيقات أخرى حديثه	573
	مسائل	589
المراجع		591

.

المقدمة

لقد تطورت فكرة إصدار هذا الكتاب من خلال التجربة الطويلة في تدريس هذا الموضوع (فيزياء الحالة الصلبة) للطلبة في المرحلة الجامعية الأولى وفي المرحلة الثانية. ولا تتطلب دراسة هذا المساق إلا المعرفة العادية في المجالات الأساسية لعلم الفيزياء (النظرية الكهرومغنطيسية، الميكانيكا الكمية، الفيزياء الإحصائية). وتهدف هذه الدراسة إلى فهم سلوك المواد الصلبة تحت تأثير ظروف مختلفة. ويمكن تعريف "فيزياء الحالة الصلبة" بأنها دراسة الخواص الفيزيائية (الكهريائية، والتنوصيلية والحرارية والمغناطيسية) للمواد الصلبة باستخدام قوانين الفيزياء الأساسية، وبيان كيفية ارتباط هذه الخواص مع التركيب الإلكتروني لها.

وسيكون التركيز في هذا الكتاب على المواد الصلبة المتبلورة (المؤلفة من ذرات مرتبة ترتيبًا دوريًا منتظمًا في الفضاء الثلاثي). وقد استخدمنا الإسم "فيزياء المواد الكثيفة" أكثر شيوعًا، والسبب في هذا الإختيار هو أن "المواد الكثيفة" تشتمل على السوائل والمواد الصلبة غير المتبلورة والبلورات السائلة والمبلمرات وهي مواد لن نتطرق إلى دراستها.

ويمتبر هذا الفرع من علم الفيزياء (أي فيزياء الحالة الصلبة) من أكبر الفروع وأكثرها اتساعًا إذ يشمل مدى واسعًا من الظواهر الفيزيائية التي تحتاج إلى ممالجات نظرية وعملية باستخدام الميكانيكا الكلاسيكية والميكانيكا الكمية. ومما يشير إلى مدى اتساع هذا الفرع وتنوع الظواهر العديدة فيه أنّ نصفت عند الباحثين من علماء الفيزياء يعملون في مجال "فيزياء الحالة الصلبة" والمواد الكثيفة. ويزداد هذا المدى من الموضوعات اتساعًا مع مرور الوقت.

ولا يخفى على أحد أن التقدم الهائل الذي حصل في مجال الإتصالات والحاسبات والإلكترونات الدقيقة ومعالجة المعلومات يعود في أساسه إلى النتائج الباهرة التي تم الحصول عليها من خلال أبحاث العلماء في مجال فيزياء أشباه الموصلات وتراكيبها المتوعة خلال الثلاثين سنة الماضية.

في ضوء ما تقدم هإنا نعتقد بأن الإحاطة بكل الموضوعات التي تندرج تحت عنوان هذا الفرع من الفيزياء، ثم تضمينها في كتاب واحد هو عمل غير ممكن. لذا هقد حاولنا في هذا الكتاب أن نستعرض المبادئ الأساسية والجوانب الرئيسية المتعلقة بفيزياء الحالة الصلبة، وأن نوضح كيف تطورت هذه المبادئ والمفاهيم الاساسية بحيث تقودنا إلى الفهم الصحيح للظواهر والتأثيرات الفيزيائية المشاهدة عمليًا. وقد حاولنا أن نربط بين النتائج المشاهدة عمليًا والمعالجة النظرية القائمة على شروض ونماذج فيزيائية حتى يتبين مدى صحة ودقة هذه الفروض والنماذج، وإن كانت بحاجة إلى تطوير أو تعديل.

ويبدأ هذا الكتاب بعرض الجوانب الأساسية للأجسام المتبلورة مثل طاقة الربط بين النزات، الشبيكة البلورية وأنواع البناء البلوري، ثم الشبيكة المقلوبة وأهميتها وينتقل بعد ذلك إلى أنواع الإهتزازات البلورية (الفونونات) والتضاعلات فيما بينها وآثارها على الخواص الحرارية للبلورات الصلبة. ثم يتناول الخصائص الإلكترونية هيعرض نموذج الإلكترونات الحرة والخصائص التوصيلية لها، يتبعه بعد ذلك أثر الجهد الدوري المنتظم على حركة الإلكترونات الذي يجمل طيف الطاقة لهذه الإلكترونات مؤلفاً من شرائط متعددة تقصلها فجوات، وهنا يتم تعريف مناطق براوان وسطح فيرمي.

وبعد هذا العرض لنظرية فيزياء الحالة الصلبة المعتمدة على الترتيب الدوري في المواد الصلبة فقد تم تكريس فصول كاملة للخصائص الهامة لهذه المواد ولميادين

البحث النشطة ، إذ تمت معالجة "الخصائص الضوئية" في الفصل السابع ، والخصائص المفايسية في الفصل السابع ، والخصائص المفناطيسية في الفصل الثامن ، وتناول الفصل التاسع المواد فائقة التوصيل ، أما الفصل العاشر فقد عالج المواد شبه الموصلة وبعض تطبيقاتها ، ثم بعض النتائج الحديثة كالبلورات فوق العادية ، وظاهرة هول المكممة . وأن لا أشك بأن الإكتشافات الجديدة سوف تستمرفي مجالات فيزياء الحالة الصلبة مع مايرافقها من تطورات تكنولوجية وتجارب جديدة.

وفي الختام فإني أضع هذا العمل المتواضع بين يدي الأساتذة والدارسين من طلبة العلم عسى أن يجدوا فيه ما ينتفعون به، وأرجو منهم أن يشيروا علي فيما يرونه من نقص أو خطأ أو تعديل.

المؤلف

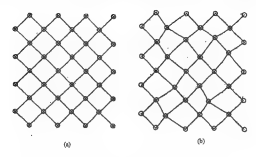
الفصل الأول التكوين البلوري

الفصل الأول التكوين البلوري

توجد المادة في الطبيعة في حالات (أشكال) مغتلفة ، ويمكن لكل هذه الأشكال أن تتكاثف وتتحول إلى الحالة الصلبة عند درجة حرارة معينة وضغط معين. ويحصل ذلك عندما تتقارب أعداد كبيرة جداً من الذرات وترتبط معاً مكونة جسماً كثيفاً صلباً. ويتناول علم فيزياء الحالة الصلبة دراسة الخواص الفيزيائية للمادة وهي في هذه الحالة. ويمكن تصنيف المواد الصلبة تبعاً لمعايير متنوعة ، ومن أهم هذه المعايير درجة التبلور التي يمكن بموجبها تصنيف المواد الصلبة إلى نوعين:

- المواد الصلبة البلورية (Crystalline)
- المواد الصلبة غير المتبلورة (Amorphous)

والمواد غير المتبلورة هي التي تكون فيها درجة الانتظام في روابط الدرات المتجاورة قصيرة المدى، حيث لا تكون هذه الروابط متشابهة في الطول وفي زوايا الميلان عند جميع الدرات. أما المواد البلورية فهي تتميز بدرجة عالية من الانتظام في الروابط بين الدرات فوق مدى طويل من البلورة. أنظر الشكل (1 – 1).



الشكل (1−1): (a) مادة متبلورة. (b) مادة غير متبلورة.

وقد عرف الإنسان كثيراً من البلورات المنظمة الموجودة في الطبيعة مثل بلورات الكورتز (SiO₂)، ويلورات الملح (NaCl)، وبعض الأحجار الكريمة مثل (Al₂O₃) Ruby (Al₂O₃).

وعند دراسة الحالة الصلبة لمحاولة فهم خصائص المادة وهي في هذه الحالة، نفترض أن المادة مؤلفة من بلورات منتظمة ليس في بنائها البلوري أي عيوب، وأن هذا الانتظام ممند على طول البلورة اللانهائي (طول البلورة أكبر كثيراً من المسافة بين ذرتين متجاورتين).

وحتى تستقر اللادة في الحالة الصلبة لابد من وجود قوى تربط بين الوحدات البناثية (النزات أو الجزيئات) عندما تقترب من بعضها نتيجة التبريد أو الضغط. ويترتب على استقرار المادة في بنائها البلوري أن تكون هذه القوى على نوعين: هوى جاذبة حتى تمنع النزات من التباعد عن بعضها البعض، وأخرى طاردة حتى تمنع الجسيمات من الالتحام معاً.

وعند مسافة معينة بين درتين متجاورتين (r₀) تتساوى قوة التجاذب مع قوة التساهر وتصبح طاقة الوضع بينهما أقل ما يمكن ويتم الاتزان. وتمثل مسافة الاتزان (r₀) أيضاً طول الرابطة (bond) بين الدرتين، وهو طول يختلف باختلاف المواد المتبلورة.

وسوف نكرس هذا الفصل للتعرف على عالم البلورات الصلبة: لماذا تتكون وما الذي يجعلها تتماسك (binding)، ثم كيف وعلى أي هيئة تتشكل (structure)، ثم نصفُ الطرق المستخدمة تجريبياً (diffraction) في تحديد نوع البناء البلوري لها.

(Atomic Bonds) الروابط بين الذرات 1-1

ترجع قوى الربط بين الذرات في أصلها إلى قوى الجذب والتنافر الكهربائية ، وتختلف هذه القوى في الشدة والنوع حسب التكوين الالكتروني للنزات (وجود الاكترونات في مداراتها). وأضعف هذه القوى قوى هان درفال (O.leV/atom)) وأشدها قوة الرابطة الأيونية (ionic) والرابطة التشاركية (covalent) وتصل قيمتها إلى حوالي (TeV/atom). وتعرف طاقة الترابط بين النزات أو الجزيئات في الأجسام الصلبة بأنها الطاقة اللازمة لتفكيك هذه الذرات أو الجزيئات لتصبح متباعدة عن joule/mole وهي البحض، وهي تقاس أما بوحدة eV/molecule.

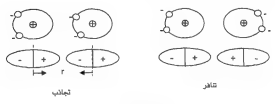
 $.(1eV/molecule \approx 9.65x10^4 joule/ mole)$

وسوف ندرس الآن كل نوع من أنواع هذه الروابط بين الذرات.

1-1-1 قوي فان درفال (Van der Waal)

وتتولد هذه القوى بين الدرات أو الجزيئات بشكل عام، وهي تظهر فقط عندما لا توجد قوى ربط أخرى أعظم منها قيمة فتطفى عليها. وتنشأ هذه القوى بين الدرات المتعادلة (Ne, Ar, Kr) أو الجزيئات مثل درات الغازات الخاملة (Ne, Ar, Kr) أو الجزيئات (O2, N2, H2, CO, CH4).

فهي ذرة متعادلة وللشحنات الالكترونية تماشل كروي فيها، ومتوسط العـزم الكهرياثي (dipole moment) لها يساوي صفراً. ولكن في كل لحظة من اللحظات المتتالية توجد الالكترونات في نقاط مختلفة من الفضاء مما يؤدي إلى ظهور عزم كهرباشي متغير وآنيً، أنظر الشكل (2-1)



الشكل (2-1)

وعندما تقترب ذرّتا البيليوم من بعضهما البعض فإن حركة الالكترونات في أحداهما تـوثر على حركة الالكترونات في الأخرى مما يـودي إلى نشوء عـزوم كهربائـة آنيـة ومـتغيرة فيهما، وبالتـالي إلى قـوى تجـاذب أو تتـاهر. إذ أن المـزم الكهربـائي لـالأولى يـودي إلى ظهـور عـزم للثانية بالتـاثير، ويحـصل التفاعـل بـين المزمين. وقوى التجاذب أكثر احتمالاً لأنها تـودي إلى خفض طاقة النظام. ويمكن حساب طاقة التفاعل بين المزمين، والنتيجة النهائية لذلك هـى أن:

$$E = -\frac{A}{r^6}$$
 (اثابت)

أما أذا كانت جزيئات المادة تمثلك عزماً كهريائياً ذاتياً (كجزيئات الماء) فإن اقترابها من بعضها البعض يؤدي نتيجة التفاعل الكهريائي بين العزوم إلى ترتيبها بشكل محدد



وتكون طاقة التفاعل بينها على النحو:

$$E = -\frac{A'}{r^6}$$

أي أن قوى فان درفال الجاذبة سواء كانت بين العزوم الآنية المتفيرة ، أو بين العزوم الآنية المتفيرة ، أو بين العزوم الذاتية الثابتة هي قوى ضعيفة وقصيرة المدى وتعتمد على مقلوب المسافة بين العزوم مرفوعة للقوة السادسة. وآليك بعض فيم طافة الربط بين الجزيشات لهذا النوع من القوى:

Ne: -0.02 eV/atom N_2 : -0.07 eV/molecule

Ar: -0.08 eV/atom CO: -0.09 eV/molecule

Kr: -0.11 eV/atom CH4: -0.11 eV/molecule

أما قوى التناهر بين الذرات أو الجزيئات فتتولد عند افترابها من بعضها افتراباً كبيراً بحيث يحصل تناهر بين السحب الالكترونية في كل من الذرتين المتقاربتين، وينشأ عن هذا التناهر طاقة وضع كهريائية موجبة يمكن كتابتها على النعو:

$$E = \frac{C}{r^n}$$

ميث: 12 or 12 ميث:

وتوجد قيمة n من النتائج التجريبية، ثم مقارنة هذه النتائج مع حساب الطاقة الكلية. ومن خلال إضافة طاقة النتافر إلى طاقة التجاذب نحصل على الطاقة الكلية:

$$E = A \left(\left(\frac{\sigma}{r} \right)^{12} - \left(\frac{\sigma}{r} \right)^{6} \right) \dots (1-1)$$

ومن تفاضل B بالنسبة للمسافة r نحصل على القيمة الدنيا للطافة عندما $r_o=(2)^{1/6}\sigma$ أو $r_o=(2)^{1/6}\sigma$ وعند هذه القيمة $r_o=(2)^{1/6}\sigma$ تساوي $E_o=-\frac{A}{4}$ ويمثل المقدار σ قيمة r الـتي تكون الطاقة عندها تساوي صفراً.

ومن الأشكال الأخرى لتمثيل طاقة التنافر هو الاعتماد الأسي على المسافة: $E_{\rm res} = B e^{-T/\rho}$

أي أن الطاقة الكلية تكون على النحو:

$$E = -\frac{A}{r^6} + Be^{-r/\rho} \dots (1-2)$$

ويمكن حساب ٣٠ في هذه الحالة بدلالة كل من A,B, P. وفي جميع الحالات تكون P صغيرة جدا بالمقارنة مع المسافة بين الذرتين، وعند ثنز هإن طاقة التساهر لا تغير طاقة الربط بين الذرتين إلا بمقدار ضئيل (حوالي/10).

ومح أن هذا النموذج يمطينا صورة مفيدة لقوى فان درفال إلا أنه يبقى نموذجاً وصفياً لأن واقع الحال أكثر تعقيداً من ذلك. إذ أن هذه القوى لا توثر في بعد واحد فقط، كما أن تذبذب العزوم الناشئة عن حركة الإلكترونات في الذرتين ليس دائماً توافقياً: بسيطاً.

(Ionic Bond) الرابطة الأيونية (2-1-1

تتألف البلورات الأيونية من أيونات سالبة وأخرى موجبة، وتتشأ طاقة الربط بين هذه الأيونات عن القوى الكهربائية بينها. وتأخذ هذه الأيونات التوزيع الإلكتروني المشابه للغازات الخاملة، وذلك بأن تكتسب الذرة [لكتروناً فتصبح أيوناً سالباً أو أن تفقد إلكتروناً فتصبح أيوناً موجباً. ومن الأمثلة عن ذلك ذرات المعادن القلوية (inalka metals) التي يوجد فيها إلكترون واحد في المدار الأخير ضعيف الاتصال مع النواة ويسهل انفصاله عنها. وبالمقابل فإن العناصر المالوجينية (halides) ينقصها إلكترون واحد حتى يصبح المدار الأخير فيها كامل الامتلاء بالإلكترونات.

Alkali Metals	Halides
$Li:2s^1$	$F: 2p^5$
Na:3s1	Cl: 3p ⁵
$\mathbb{K}:4s^1$	Br : 4p ⁵
Cs: 6s ¹	I:5p5

فعندما يفقد الصوديوم مثلاً إلكترونا واحداً يصبح التوزيع الإلكتروني فيه 2p⁶ ويشبه في ذلك الغاز الخامل (Ne) ، وتتحول ذرة الصوديوم إلى ايون الصوديوم .Va⁺

وبالمقابل إذا اكتسب الكلورين إلكتروناً واحداً يصبح التوزيع الإلكتروني فيه 3p⁶ ويشبه في ذلك الغاز الخامل (Ar). وتتحول ذرة الكلور إلى ايون الكلور CI.

وعندما يتحد الايون السالب مع الايون الموجب، نحصل على البلورة الأيونية

$$Na^+ + C\Gamma \rightarrow NaCl + 7.9 \text{ eV}$$

(jlė) (غاز) (مالب)

ويتم الإتحاد بسب قوة الجذب بينهما (هانون كولم)، وتكون طاقة الوضع الكهريائية لهما تساوي

$$E = -\frac{q^2}{4\pi\varepsilon_o r}$$

حيث q هي الشحنة الكهربائية على كل منهما، r المسافة بينهما. ويقتربان من بعضهما (يسب قوة الجذب) إلى حد معين حين تبدأ قوى التنافر بالظهور عندما تصبح 1 صغيرة وتزداد هذه القوة مع نقصان المسافة. وإذا اعتبرنا أن قوة التنافر تؤدي إلى طاقة وضع طاردة على النحو:

$$E_{rep} = \frac{B}{r^n}$$

فإن الطاقة الكلية للنظام تصبح تساوى

$$E = \frac{B}{r^n} - \frac{q^2}{4\pi\varepsilon_o r} \quad \dots \tag{1-3}$$

وبإجراء التفاضل نحصل على قيمة r عندما تكون الطاقة أقل ما يمكن، وتسمى هذه المسافة r = r بمسافة الاتزان، ثم نعوض بالمعادلة السابقة فنحصل على الطاقة الدنبا

$$E_{\rm min} = -\frac{q^2}{4\pi\varepsilon_o r_o} \bigg(1 - \frac{1}{n}\bigg)$$

وهذه الطاقة هي طاقة الريط لزوج واحد من الأيونات. ولكن البلورة تشتمل على عدد كبير جداً من الأيونات السالبة والموجية مرتبة حسب البناء البلوري، ففي بلورة الملح NaCl مثلاً يحيط بكل ذرة من ذرات الصوديوم ما يلى من الذرات:

- r_0 ذرات من الكلورين (-) على مسافة و
- $\sqrt{2} r_a$ ذرة من الصوديوم (+) وعلى مسافة 12
- $\sqrt{3}$ رات من الكلورين (--) وعلى مسافة 8 ذرات من الكلورين (--)
 - 6 ذرات من الصوديوم (+) وعلى مسافة ٥٠ 2

وهكذا ...

وبناء على ذلك فإن طاقة كولم الكهربائية تساوي

$$E = -\frac{q^2}{4\pi\varepsilon_o r_o} \left(6 - \frac{12}{\sqrt{2}} + \frac{8}{\sqrt{3}} - \frac{6}{2} +\right) = \frac{-q^2\alpha}{4\pi\varepsilon_o r_o}$$

ويسمى الثابت α بثابت مادلونج، وتختلف فيمته باختلاف نوع البناء البلوري للمادة. واليك فيمة α لبعض أنواع البلورات:

البناء البلوري	α
NaCl	1.747
CsCl	1.763
ZnS	1.638

وعليه فإن طاقة الربط الكلية لبلورة مؤلفة من N من هذه الجزيئات (NaCl) يساوى

$$E_o = -\frac{q^2 \alpha N}{4\pi \varepsilon_o r_o} \left(1 - \frac{1}{n} \right) \dots (1-4)$$

وكثيراً ما يُعتمد الشكل الأسي (exponential) لطاقة التنافر بدلاً من وكثيراً ما يُعتمد الشكل الأسي أي أن $\left(\frac{1}{p^n}\right)$ ، أي أن

$$E_{rep} = B \bar{e}^{7/\rho}$$

فتصبح الطاقة الكلية للنظام

$$E = -\frac{q^2 \alpha}{4\pi\varepsilon} + B e^{-r/\rho}$$

وبإجراء التفاضل للحصول على أقل قيمة للطاقة ، ثم التعويض عن B بدلالة $r_{\rm o}$ ، نحصل على

$$B = \frac{\alpha \rho q^2}{4\pi \varepsilon_0 r_0^2} e^{r_0/\rho}$$

وبالتالى فإن الطاقة الكلية تساوى

$$E = -\frac{q^2 \alpha}{4\pi\varepsilon_o r_o} \left(1 - \frac{\rho r}{r_o^2} e^{(r_o - r)/\rho} \right)$$

وعندما تكون r = r (وضع الاتزان) فإن

$$E_o = -\frac{q^2 \alpha}{4\pi \varepsilon_o r_o} \left(1 - \frac{\rho}{r_o} \right) \dots (1-5)$$

ويمكن أيجاد قيمة تقريبية للثابت p من خلال قياس معامل الانضغاط x للبلورة الصلبة (compressibility) حيث أن هذا المعامل يساوى

$$\frac{1}{\kappa} = V \frac{\partial^2 E}{\partial V^2})_{r=r_o}$$

0.32 Å تساوى (NaCl) وقد وجد أن قيمة ho للح الطعام

وللبلورة (KBr) تساوى 0.33Å

ولليلورة (LiI) تساوى Å 0.36

 $\frac{\rho}{r_0} \sim 0.1 - 0.12$ وفي المعدل فان

وبعد هذا التحليل لقوى الجذب والتنافر والطاقة المتولدة عنهما، نورد فيما يلي طاقة الريط الأيونية لبعض هذه البلورات

البلورة	r ₀	E_{o}
LiF	2.01 Å	10.52 eV/ion pair
LiBr	2.75	8.24
NaCl	2.82	7.93
NaI	3.24	7.08
KCl	3.15	7.20
KBr	3.30	6.88

(Covalent Bond) الرابطة التشاركية

إن هذه الرابطة قوية ، إذ أن طاقة الربط الناشئة عنها تمادل طاقة الربط الأيونية (من نفس الرتبة ، أي حوالي 10eV/molecule). ومن المواد التي ترتبط ذراتها الأيونية (من نفس الرتبة ، أي حوالي H₂, N₂, O₂, F₂... ومن المواد التشاركية الجزيئات الشائية مثل ... H₂, N₂, O₂, F₂... وهي يخ حالة الصلابة ، كما أن هذه الرابطة موجودة بين ذرات المواد شبه الموصلة مثل Ge ، Si وفي كثير من المواد المضوية الصلبة المؤلفة من الهيدروجين والكربون، وبعض المركبات مثل H₂O, NH₅,SiC وغيرها.

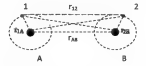
ومن الواضح أن الـذرات من نفس النـوع لا يمكـن أن تغير من التوزيح الإلكتروني فيها بحيث تتكون أيونات سالبة وأخرى موجبة، بل إن هذه الرابطة التشاركية تنشا بين الذرات (حين اقترابها من بمضها البعض) عندما تشترك ذرتان متجاورتان في زوج واحد أو أكثر من الإلكترونات الموجودة في المدار الأخير لكل منهما الذي يكون عدد الإلكترونات فيه غير مكتمل. ومن الأمثلة على ذلك:

Cl(3s² 3p⁵), O₂(2s² 2p⁴), Si(3s² 3p²). C(2s² 2p³).

وقي جميع هذه النذرات يكون المدار الأخير غير ممتلئ بالإلكترونـات فالهيدروجين ينقصه إلكترون واحد، والكريـون ينقصه أريعـة إلكترونـات، والأكسجين ينقصه اثنان من الإلكترونات وهكذا.

ولنأخذ الهيدروجين مثلاً، إذ يوجد في كل ذرة الكترون واحد عندما تكون الذرتان متباعدتين، وتكون طاقة كل منهما تساوي ع (طاقتها وهي في المستوى الارضي). وعندما تقتربان من بعضهما إلى مسافة لا تزيد عن بضعة أنجستروم الأرضي). وعندما تقتربان من بعضهما إلى مسافة لا تزيد عن بضعة أنجستروم من نتداخل السحابتان الالكترونيتان فيهما، وترتفع احتمالية انتقال الإلكترون من الذرة التي هو فيها إلى الذرة الأخرى، ولا يمكن القول بأن هذا الإلكترون موجود في الذرة الأولى وذاك الإلكترون في الذرة الثانية، بل هو نظام واحد ينتمي فيه كل من الإلكترونين إلى الذرتين في أن واحد. وفي هذه الحالة التي تشترك فيها الذرتان في احتضان الإلكترونين في نفس الوقت تتفير فيها الدالة الموجية (س) للنظام وينشأ وبالتالي يتغير توزيع الشحنة الإلكترونية إلى النظام. وينشأ عن ذلك زيادة في كثافة الشحنة الإلكترونية في المنطقة بين الذرتين مما يودي إلى سحب الذرتين نحو بعضهما إلى أقرب مسافة ممكنة وإلى خفض طاقة الوضع الكهربائية بينهما إلى أقل ما يمكن (قيمة أقل من 2E).

هذه هي الصورة الوصفية لحكيفية نشوء الرابطة التشاركية بين الدرات. أما الحسابات الكمية لحالة هذا النظام فتبدأ بإيجاد الهاملتونيون للنظام ثم الدالة المسابات الحالة التشاركية، ومن ثم إيجاد طاقة الربط التشاركية،



وبالنظر إلى الشكل نرى بأن طافة الوضع الكهربائية للنظام

$$V = \frac{e^2}{r_{AB}} - \frac{e^2}{r_{1A}} - \frac{e^2}{r_{1B}} - \frac{e^2}{r_{2A}} - \frac{e^2}{r_{2B}} + \frac{e^2}{r_{12}}$$

وبالتالي فإن الهاملتونيون للنظام يساوى

$$H = -\frac{\hbar^2}{2m} \left(\nabla_1^2 + \nabla_2^2 \right) + V$$

إي أن معادلة شرودنجر للإلكترونين هي:

 $H\psi = E\psi$

حيث تعتمد الدالة الموجية على مواضع الإلكترونين (٣١,٣٥) وعلى الحالة الأسسنية (spin) لكل منهما:

$$\psi = \psi(r_1, r_2, s_1, s_2)$$

ولا يمكن الحصول على حل تام لمادلة شرودنجر بوجود جميع الحدود الواردة لا بد من إجراء بعض التقريب ليصبح الهاملتونيون كما يلي

$$\begin{split} H &= -\left(\frac{\hbar^2}{2m}\nabla_1^2 + \frac{e^2}{r_{1A}}\right) - \left(\frac{\hbar^2}{2m}\nabla_2^2 + \frac{e^2}{r_{1B}}\right) + H' \qquad (1-6) \\ H' &= \frac{e^2}{r_{12}} + \frac{e^2}{r_{1B}} - \frac{e^2}{r_{1B}} - \frac{e^2}{r_{1A}} \end{split}$$

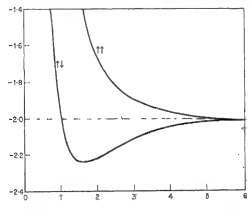
ويممالجة المسألة باستخدام ميكانيكا الكم، وإدخال مفهوم الجسيمات المتماثلة (Identical Particles) نجد أن الدالة الموجية للنظام إما أن تكون دالة متماثلة (Symmetric):

$$\psi_s = (\psi_\alpha(\underline{r})\psi_\beta(\underline{r}) + \psi_\alpha(\underline{r})\psi_\beta(\underline{r})) \dots (1-7)$$

$$\psi_{A} = \left(\psi_{\alpha}(r_{1})\psi_{\beta}(r_{2}) - \psi_{\alpha}(r_{2})\psi_{\beta}(r_{1})\right)$$
 for

وتكون الدائة متماثلة عندما يكون الزخمان الاسبينيان للإلكترونين متماكسين (\uparrow). والحالة الأولى متماكسين (\uparrow) وغير متماثلة عندما يكون الزخمان متوازيين (\uparrow). والحالة الأولى هي الحالة المستقرة التي تكون الطاقة الكلية فيها سالبة وأقل من 2E (أنظر الشكل E).

ويتضح مما سبق أن جزيء الهدروجين لا يتكون في الحالة غير المتماثلة بسبب ما تودي إليه هذه الحالة من زيادة في طاقة النظام. ويناء على ذلك فإن الإلكترونين في الرابطة التشاركية يتزاوجان في حالة يكون فيها النزخم المغزلي لأحدهما مماكساً للزخم المغزلي للآخر حتى تكون الرابطة قوية ومستقرة.



الشكل (1.3): الطاقة على المحور الرأسي هي مقدار الزيادة أو النقصان عن 2E.

ومن خصائص هذه الرابطة أن الذرة الواحدة تتحد مع عدد محدود من جاراتها. فذرة الهيدروجين تتحد مع ذرة واحدة فقط من جاراتها، أما ذرة الكريون فتتحد مع أربع ذرات أخرى مكونة أربع روابط مع جاراتها حتى يمتلئ المستوى 20 فيها

H:H C:C:C

وكذلك فإن ذرة الكلور تتحد مع ذرة أخرى بحيث يمتلئ المستوى 3p لكل



وليس من الضروري دائماً أن تكون الدرات المتشاركة في هذا النوع من الرابطة متشابهه، إذ يمكن أن تتشارك ذرات الكلور مع الهدروجين

H:H + Cl:Cl = 2 H:Cl

أو ذرات الكريون مع البيدروجين

منها

 كما تتميز هذه الرابطة التشاركية بأن لها اتجاهاً محدداً في الفضاء، وأفضل مثال على ذلك الرابطة بين ذرات الكربون حيث تكون الذرة الواحدة في مركز (tetrahedron) ومرتبطة مع أربع ذرات موجودة في رؤوس هذا الهرم الرباعي (أنظر الشكل 1-4)



(الشكار 4-1)

وإليك قيمة طاقة الرابطة التشاركية لبعض المواد الصلبة:

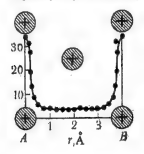
المادة	الطاقة		
N_2	9.8 eV/molecule		
H_2	4.5		
Diamond	7		
Ge	3.63		
Si	4.5		

(Metallic Bond) الرابطة الفلزية

ترتبط ذرات هذه المواد الفازية برابطة تختلف عن الرابطة التشاركية أو الأيونية. ومن الأمثلة على هذه المواد فلز الصوديوم (Na) وظز النحاس (Cu) وظز (Ag). وعدد الكترونات التكافؤ في هذه المواد قليل (إما إلكترون واحد أو الثين) وهي بعيدة عن النواة (3s, 4s, 5s) وضعيفة الارتباط بها. لذا فإن الذرة الواحدة

لا يمكن لها أن تقيم رابطة تشاركية إلا مع ذرة واحدة فقط، ولكن عدد الذرات المجاورة لذرة واحدة من النحاس في البلورة النحاسية مثلاً يساوي اثني عشرة ذرة.

وبناءاً على ما سبق فإن الرابطة الفلزية تنشأ عن انفصال إلكتوون التكافؤ عن الذرة التي هو فيها وانسيابه بحرية داخل الجسم الصلب غير مرتبط باي ذرة معينة. أي أن صورة المادة الفلزية هي عدد كبير من الأيونات الموجبة (* Na أو (* Cu) المرتبة بانتظام والمفمورة في "بحر" من الإلكترونات الحرة التي انفصلت من المستوى 38 في ذرات الصوديوم أو من المستوى 48 في ذرات النحاس. وتكون كثافة توزيع الشعنات منتظمة فوق معظم المسافة بين الذرتين، ولا ترتفع هذه الكثافة إلا قريباً جداً من الذرة بسبب الإلكترونات في الذرة بسبب اللكترونات في الذرة النظرة الشكل 2.1.).



الشكل (1.5): توزيع الكثافة الإلكترونية لفلز الألنيوم.

وية ضوء هذه الصورة هإن الرابطة الفلزية تنشأ عن التفاعل بين الأيونات الموجبة والفاز الإلكتروني المحيط بها. ونتيجة لهذا التفاعل تنخفض الطاقة الحركية لهذه الإلكترونات الحرة عن طاقتها الحركية وهي في المستوى 38، وذلك لأن حركة الإلكترونات بين الأيونات الموجبة تسبب قوى جذب تجمل الأيونات تقترب

من بمضها إلى أن تصبح قوى التنافر بينها مساوية لقـوى الجـذب الـتي أحـدثتها الالكترونات.

إن الرابطة الفلزية هي رابطة جماعية تشارك فيها جميع الندرات بتحرير الكتروناتها التي تساهم بمجموعها في صنع الرابطة الفلزية. أي أن قوى الربط هنا ليست ثنائية (بين جسمين) أو مركزية أو ذات مدى قصير. والمالجة الكمية للتفاعلات المختلفة الموجودة في هذه الرابطة ليست سهلة وتعطي نتائج تقريبية. وتتراوح قيمة طاقة الربط في الفلزات ما بين (4 eV/atom).

1-1-1 الرابطة الهيدروجينية (Hydrogen Bond)

وهي رابطة تنشأ بين ذرة من الهيدروجين وذرة أخرى ذات كهريائية سالبة شديدة (electronegative) مثل ذرة الأكسجين أو الفلورين أو الكلورين. فإذا وقعت ذرة الهيدروجين بين ذرتين من هذا النوع ذي الكهريائية السالبة فإن هاتين الندرتين تقتربان من بمضهما بسبب الشحفة الموجبة على ذرة الهيدروجين.



ويساعد الحجم الصغير لذرة الهيدروجين على اقترابها من الذرة الأخرى ذات الكهرباثية السالبة التي تجذب الإلكترون نحوها بشدة فتكتسب بالتأثير شحنة سالبة صغيرة (δ) بينما تكتسب ذرة الهيدروجين شحنة موجبة صغيرة (δ)) وبذلك تتولد هذه الرابطة نتيجة قوة الجذب الكهربائية بين هاتين الشحنتين.

وأحسن مثال على هذه الرابطة ما يحصل لجزيئات الماء عندما تتحول إلى جليد، إذ يحصل الارتباط (O-H) بين ذرة أكسجين صن جريء ما وذرة الميدروجين من جزيء آخر من جزيئات الماء (انظر الشكل 1.6)

الشكل (1.6)

والرابطة الهيدروجينية هي تلك المشار إليها بالخط المنقط في الشكل، وطاقة الربط الكهريائية هذه صغيرة نسبياً وهي تتراوح ما بين 0.1-0.5 eV/atom فهي أقل من طاقة الربط التشاركية بحوالي عشر مرات. وتبقى بعض هذه الروابط الهيدروجينية قائمة بين جزيئات الماء عندما يذوب الجليد، وهي التي تجمل درجة غليان الماء عالية وطاقة التبخر عالية كذلك.

وبالإضافة إلى دور هذه الرابطة في تشكيل الخصائص الفيزيائية لجزيئات الماء، فإن لها دوراً رئيسياً في تحكوين المبلمرات لبعض المركبات مثل ، HF, NH₄F, الجراد الدمن الجراد المضوية، والكثير من المواد الميولوجية (البروتينات والأحماض النووية).

وفي ضوء ما تقدم من وصف للأنواع المختلفة من الروابط بين الذرات أو الجزيئات نرى بأن رابطة فأن درهال هي أضعفها ولكنها أوسعها أنتشاراً حيث أنها الجزيئات نرى بأن رابطة فأن درهال هي أضعفها ولكنها أوسعها أنتشاراً حيث أنها تعمل على الربط بين الجزيئات أو الذرات التي اكتمل فيها عدد الإلكترونات في مداراتها الداخلية. وهذه الرابطة هي السؤولة عن وجود الفازات الخاملة والميدروجين والأكسجين والنيتروجين والكثير من المواد العضوية وغير العضوية في حالة السيولة وفي حالة الصلابة القائمة عليها تكون في العادة غير مستقرة وسريعة التبخر ودرجة ذوبانها منخفضة.

أما الرابطة الأيونية فهي أقوى بكثير من رابطة فان درفال، وهي رابطة كيميائية مثالية موجودة في كثير من مركبات العناصر (أكاسيد، كبريتيدات، نيترات، وهالوجينات الفلزات). وبسبب قوة هذه الرابطة تكون المواد القائمة عليها صلبة ودرجة ذوبانها عالية.

والرابطة التشاركية أيضاً قوية وموجودة في كثير من المواد العضوية وغير العضوية وغير العضوية وغير العضوية والمركبات الفازية. كما أن الرابطة الفلزية تقارب الرابطة التشاركية في المرابطة الكثاري. قوتها ولكن طبيعة كل منهما تختلف عن الأخرى.

أما الرابطة الهيدروجينية فهي رابطة ضعيفة ولكنها تلعب دوراً هاماً في كثير من المواد والجزيئات الكبيرة جداً الموجودة في الأنظمة العضوية والبيولوجية.

(Crystal Structure) البناء البلوري (2-1

عندما تقترب الذرات أو الجزيئات من بعضها تنشأ بينها قوى الجذب والتنافر إلى أن تصبح المسافة بين الجسيمات المتجاورة تساوي ٢ = ٢ وهي المسافة التي تكون طافة الربط عندها قد وصلت حدها الأدنى بين الجسيمات، وعندثذ فإن هذه الجسيمات تصل إلى حالة من الاتزان المستقر، وتكون قد انتظمت في ترتيب دفيق على مسافة ٢٥ من بعضها البعض في الفضاء ذي الأبعاد الثلاثة وضمن بناء داخلي منظم مكونة (البلورة (البلورة ما البعض). ويبقى هذا البناء البلوري مستقراً ما دامت طاقة الربط الداخلية أكبر من طاقة الحركة الحرارية (thermal motion) للجسيمات، وتبقى هذه الجسيمات التي تتالف منها البلورة ثابتة في أماكنها ولا تستطيع مغادرتها. والحركة الوحيدة المكنة لهذه الجسيمات (عند التسخين) هي أن تتحرك حركة اهتزازية حول مواضع سكونها (استقرارها).

وحتى نتمكن من وصف البناء الداخلي للبلورة (كيفية ترتيب الـنرات في الفضاء الثلاثي) علينا أولاً أن نستخدم ونعرّف مفهوم الشبيكة (Lattice).

1-2-1 الشبيكة والتماثل الازاحي

تتكون البلورة المثالية من تكرار منظم لوحدات بناء متماثلة في النوع والشكل والاتجاه. وتسمى وحدة البناء الواحدة (الوحدة الأساسية basis)، وهي قد تكون ذرة واحدة أو جزيء واحد أو مجموعة من الذرات أو الجزيئات. ويسهل علينا دراسة وفهم الخصائص الفيزيائية للبلورات إذا افترضنا وجود هذا التكرار المنتظم لوحدات البناء على هيئة شبيكة في الفضاء الثلاثي. ونعرف الشبيكة بآنها مجموعة لا نهائية من النقاط المنتشرة في الفضاء بشكل دوري منتظم بحيث تكون البيئة حول أي نقطة منها مماثلة للبيئة حول أي نقطة أخرى، أي أن الصورة التي تشاهدها عندما تكون عند نقطة ما تتطابق تماماً مع الصورة عند أي نقطة أخرى. وترتبط هذه النقاط داخل الشبيكة بمتجهات إزاحية (Translation Vectors)، فالنقطتان

$$r' = r + n_1 \vec{a} + n_2 \vec{b} + n_3 \vec{c} = r + T$$
(1-8)

حيث تمثل المتجهات $\bar{b}, \bar{b}, \bar{c}$ أصغر المسافات بين النقاط المتجاورة في الأبعاد (X,Y,Z). وتسمى بالمتجهات الأولية (primitive vectors). فالشبيكة أذن مفهوم رياضي تخيلي، ويتكون البناء البلوري عندما توضع الوحدة البنائية (basis) على كل نقطة من نقاط الشبيكة، أي أن

البناء البلوري = الشبيكة + الوحدة البنائية

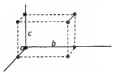
وعندما نريد وصف البناء البلوري علينا أن نحدد أولاً ما هي الشبيكة، ثم نحدد المتجهات الأولية $\vec{a}, \vec{b}, \vec{c}$ والزوايا بينها وبعد ذلك نختار الوحدة البنائية التي توضع عند كل نقطة $\frac{\omega}{2}$ الشبيكة.

وتسمى الشبيكة المعرفة بالملاقة (3–1) بشبيكة برافس (Bravias) والتي ترتبط نقاطها بالمتجهات الإزاحية.

$$T = n_1 \vec{a} + n_2 \vec{b} + n_3 \vec{c}$$

حيث 1,12,12 أعداد موجية أو سالبة

أما حجم متوازي المستطيلات (parallelepiped) الذي تكون المتجهات الأولية $\Omega = \vec{a}.(\vec{b} \times \vec{c})$ إضلاعاً له فهو يساوي $\Omega = \vec{a}.(\vec{b} \times \vec{c})$, ويسمى بالخلية الأولية (primitive cell).



ومن تعريف المتجه الإزاحي T نرى بأن اختيار مجموع المتجهات الأولية (a,b,c) ليس اختياراً وحيداً لا ثاني له، بل يمكن ثنا أن نصف شبيكة براهس باختيار مجموعة أخرى من المتجهات الأولية مثل (a,b,c) بدلاً من (a,b,c) على أن ترتبط المجموعة نا بالعلاقة:

$$a' = \alpha_{11}\bar{a} + \alpha_{12}\bar{b} + \alpha_{13}\bar{c}$$

$$b' = \alpha_{21}a + \alpha_{22}b + \alpha_{23}c$$

$$c' = \alpha_{31}a + \alpha_{32}b + \alpha_{33}c$$

أي أن:

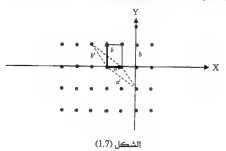
$$\begin{pmatrix} a' \\ b' \\ c' \end{pmatrix} = (M) \begin{pmatrix} a \\ b \\ c \end{pmatrix} \dots (1-9)$$

M أعداد صحيحة ، وقيمة المحدد (determinant) المصفوفة M أعداد صحيحة تساوي الواحد أي M = 1 أن كما أن M^- هي أيضاً مصفوفة من أعداد صحيحة وقيمة المحدد لها تساوي الواحد. وعليه فالمجموعتان متكافئتان في وصف الشبيكة. ويظهر أيضاً مما سبق بأن حجم الخلية الأولية في المجموعة الأولى يساوي حجمها في المجموعة الأانية

$$\Omega = \vec{a}.(\vec{b} \times \vec{c}) = \vec{a}'.(\vec{b}' \times \vec{c}') \dots (1-10)$$

أي أن حجم الخلية الأولية لا يعتمد على اختيار المتجهات الأولية، ولذا يفضل اختيار الخلية الأولية التي تتمتع بأكبر قدر من التماثل في الفضاء.

وحتى نوضح هذه المفاهيم ناخذ مثالاً لشبيكة مستطيلة ذات بعدين فقط، وفيها متجهان أوليان هما \vec{a}, \vec{b} (انظر الشكل 1.7)

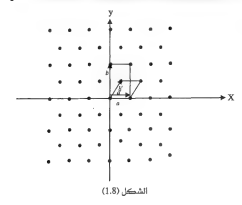


والمنجهان \vec{a}, \vec{b} هما (a,0,0) , b=(0,0,0) ، ويمكن اختيار متجهين آخرين ، b'=(-a,0,0) هما الشبيكة (كما هو مبين في الشكل) هما a'=(2a,-b,0) ومن الواضح أن المجموعتين مرتبطتان بالصفوفة M كما يلي:

$$\begin{pmatrix} a' \\ b' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 2 & -1 \\ -1 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} a \\ b \end{pmatrix}$$

حيث أن معدد المسفوفة يساوي واحداً. ويظهر من الشكل بأن المجموعتين متكافئتان، وأن حجم الخلية الأولية هو نفسه في الحالتين. ولكن الاختيار الأول الفضل لان الخلية الأولية فيه مستطيلة، بينما الخلية الأولية مائلة الأضلاع في الاختيار الثاني. والخلية الأولية هي أصغر حجم ممكن ضمن الشبيكة، وهي تشتمل على نقطة واحدة فقط من نقاط الشبيكة. ففي المثال السابق نرى بأن النقطة الواحدة مشتركة بين أربع خلايا أولية متجاورة. لذا فإن الخلية الأولية الواحدة تشتمل على مشتركة من كل زاوية من الزوايا الأربع وهي بذلك تشتمل على نقطة واحدة. ومن تكرار الخلية الأولية فإن للخلية الأولية المنابة الأولية المنابة الأولية المسابات النظرية لتحديد الحالات الكمية للإلكترونات، وفي تمريف مناطق برلوان.

ومن الشكل (1.8) نرى بأن جميع نقاط الشبيكة يمكن أن توصف باستخدام خلايا غير أولية تسمى خلايا عادية (conventional). وهي أكبر من الخلية الأولية، بل هي تشتمل على عدد صحيح من الخلايا الأولية، وعلى عدد مماثل من نقاط الشبيكة. وكمثال على ذلك نأخذ شبيكة مستطيلة ذات نقطة مركزية (انظر الشكل) (مع نقطة في مركز المستطيل)



 $b' = \left(\frac{a}{2}, \frac{b}{2}, 0\right)$, a' = (a,0,0) ويقد الشكل نختار المتجهات الأولية: $\frac{ab}{2}$ وهو أصغر حجم ممكن في هذه الشبيكة. ويكون حجم الخلية الأولية يساوي $\frac{ab}{2}$ وهو أصغر حجم ممكن في هذه الشبيكة ويمكن كذلك أن نصف الشبيكة باختيار خلية أخرى مستطيلة الشكل مساحتها ضعف مساحة الخلية الأولية ويوجد في مركز المستطيل نقطة ثانية من نقاط الشبيكة. أما متجهات هذه الخلية العادية فهي a=(a,0,0), b=(0,b,0) وهي ترتبط مم المتحهات الأولية بالمصفوفة

$$\begin{pmatrix} a \\ b \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ -1 & 2 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} a' \\ b' \end{pmatrix}$$

وقيمة المحدد لهذه المصفوفة يساوي 2 = |M| وليس واحداً، اذ أن الخلية العادية تشتمل على خليتين أوليتين وعلى نقطتين من نقاط الشبيكة.

وتساعد الخلية العادية في الوصف التصويري لكثير من البلورات، ولكنها لا تمثل الوحدة البنائية الصغرى التي بتكرارها تتكون البلورة. وفي كثير من المعالجات التي تعتمد على التماثل الازاحي يجب استخدام الخلية الأولية والمتجهات الأولية وليس العادية.

اما عدد أنواع شبائك (lattices) برافس في فضاء ذي بعدين أوفي فضاء ذي للاثة أبعاد فيعتمد على أنواع عمليات التماثل (symmetry operations) الانتقالية أو الانعكاسية التي تجعل الشبيكة في حالة ثماثل تماماً الحالة التي كانت فيها قبل إجراء العملية. وعمليات الانتقال تكون باستخدام المتجه T، أما العمليات الدورانية فتكون بإدارة الشبيكة حول محود يمر في إحدى نقاط الشبيكة بزاوية معينة. وقد وجد أن العمليات الدورانية التي تجعل الشبيكة لا تتغير هي الدوران بزاوية $\left(\frac{2\pi}{n}\right)$ حيث $\frac{2\pi}{5}$ ولا يمكن لشبيكة أن تعود كما كانت عند تدويرها بزاوية تساوي $\left(\frac{2\pi}{5}\right)$ أما عمليات الانعكاس فهي تلك التي تبدو فيها الشبيكة مماثلة لصورتها في مستوى يمر بإحدى نقاط الشبيكة.

وإذا أردنا بناء شبيكة لا تتغير تحت تأثير بعض هذه العمليات أو كلها فلا بد من وضع بعض القيود على المتجهات الأولية a,b,c والزوايا بينها. وقد أمكن تحديد خمسة أنواع من الشبائك في الفضاء ذي البعدين:

الشبيكة المربعة المربعة المربعة المربعة المربعة المربعة المستطيلة
$$|a| \neq |b|$$
 $\varphi = 90^{\circ}$ الشبيكة المستطيلة ذات المركز $\varphi = 90^{\circ}$ الشبيكة المستطيلة ذات المركز $|a| \neq |b|$ $\varphi = 120^{\circ}$ الشبيكة المعداسية $|a| \neq |b|$ $\varphi = 90^{\circ}$ (oblique) الشبيكة المائلة (oblique)

أما في الفضاء ذي الأبعاد الثلاثية فإن عمليات التماثل قد أدّت إلى تحديد أربعة عشر نوعاً من شبائك برافس. وهي مبينة في الشكل (1.9)

Crystal system	primitive		lattices body-centered	face-centered
Triclinic arbec ομβ≠γ			-	
Monoclinic a≠b≠c α≃γ≃ ₹ ≠β	A Da		1	
Orthorhombic a≠b≠c α=β=γ= π/2			国	
Trigonal a=b=c ct=β=γ* π/2	2 Jan 1	•		
Tetragonal a=brc α=β=γ= ½ 2				
Hexagonal $a=b\neq c$ $com \beta = \frac{\pi}{2}$ $\gamma = \frac{2\pi}{3}$				
Cobis s=b=c c=β=γ= $\frac{\pi}{2}$				

الشكل (1.9): شبائك برافس (أربع عشرة شبيكة).

مع الانتباء أن الخلايا المبينة في هذا الشكل هي خلايا عادية (conventional) وليست أولية.

وأكثر هذه الشبائك تماثلاً وسهولة في المعالجة هي البلورات المكعبة (cubic). وهي ثلاثة أنواع:

- المكمية البسيطة (simple cubic) ويرمز لها بالرمز sc
- المكعبة مع نقطة في مركز المكعب (body-centered) ويرمز لها بالرمز bcc.
- المكعبة مع نقطة في مركز كل وجه من وجوه المكمب (face-centered)
 ويرمز لها بالرمز fcc). (انظر الشكل 1.10)







الشكل (1.10): (a) المكتبة البسيطة. (b) المكتبة مع نقطة في مركز المكتب.
(c) المكتبة مع نقطة في مركز كل وجه من وجوه المكتب

ومن بريد التمرف على هذه الأنواع وأشكالها وخصائصها وعمليات التماثل المكنة فيها فيمكنه الرجوع إلى بعض المراجع التي تبحث في علم البلورات (Crystallography).

وحتى يكتمل الوصف الهندسي للبلورة يجب تحديد المتجهات الأولية والخلية الأولية كما ذكرنا سابقاً، كما يجب تحديد أنواع الذرات أو الأيونات أو الجزيئات داخل الخلية الأولية ومواضع هذه الذرات أو الأيونات أو الجزيئات. والبلورات البسيطة هي تلك التي تشتمل الخلية الأولية فيها على ذرة واحدة فقط. أما أذا اشتملت الخلية

الأولية على ذرتين أو أكثر فإن البلورة (أو الشبيكة) تصبح مركبة، أي كأنها مؤلفة من عدد من الشبائك البسيطة المتداخلة (sub lattices). ويوجد في نقاط كل واحدة من هذه الشبائك المتداخلة نفس النوع من الذرات.

1-2-1 الوصف الهندسي لبعض أنواع البلورات

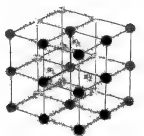
إن أكثر البلورات الموجودة في الطبيعة تماثلاً وأسهلها معالجة هي البلورات المحعبة. وسنأخذ أمثلة منها ونبين الخلية العادية والخلية الأولية والمتجهات الأولية ومواضع النزات داخل الخلية في كل مثل من هذه الأمثلة. وأبسط أنواع الخلية المحعبة هي المحعبة هي المحعبة البسيطة (80)، والمتجهات الأولية فيها هي:

$$\vec{a}_1 = a(1,0,0)$$

$$\vec{a}_1 = a(0.1,0)$$

$$\vec{a}_3 = a(0,0,1)$$

والخلية الأولية فيها هي مكمب حجمه "a" ، وفي رأس كل زاوية يوجد ذرة واحدة، وعدد أقرب الذرات المجاورة التي تحيط بالذرة الواحدة ست ذرات (انظر الشك) 1.11.



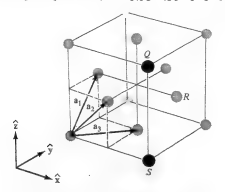
الشكل (1.11): الشبيكة المكعبة البسيطة (sc).

وتتكرر هذه الخلايا الأولية (البنائية) إلى مدى بعيد في الاتجاهات الثلاثة مكونة البلورة.

أما الأنواع الأخرى للخلية المكعبة فهي: المكعبة مركزية الوجه (fcc) والمكعبة مركزية الحجم (bcc):

أ- الشبيكة الكعبة مركزية الوجه

وهي التي نحصل عليها إذا أضفنا إلى الشبيكة المكعبة البسيطة نقطة أخرى إضافية في مركز كل وجه من وجوه المكعب الستة. (انظر الشكل 1.12).



الشكل (1.12): الشبيكة المكعبة مركزية الوجه (fcc)

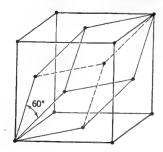
ومن الشكل نرى بان المتجهات الأولية لهذه الشبيكة (أقصر المسافات بين الذرات الموجودة في نقاط الشبيكة) هي:

$$\vec{a}_1 = \frac{a}{2}(0,1,1)$$

$$\vec{a}_2 = \frac{a}{2}(1,0,1)$$

$$\vec{a}_3 = \frac{a}{2}(1,1,0)$$

وكذلك فإن الخلية الأولية (أصغر حجم) هي متوازي المستطيلات الذي نحصل عليه من هذه المتجهات الأولية الثلاثة (انظر الشكل 1.13).



الشكل (1.13): الخلية الأولية للشبيكة (fcc).

لاحظ أيضاً أن هذه المتجهات الثلاثة ترتبط ممًا كما يلي:

$$-a_1 + a_2 + a_3 = a(1,0,0)$$

$$a_1 - a_2 + a_3 = a(0,1,0)$$

$$a_1 + a_2 - a_3 = a(0,0,1)$$

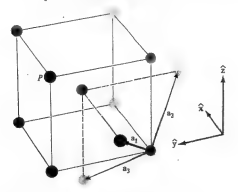
$$\Omega = \vec{a}_1 . (\vec{a}_2 \times \vec{a}_3) = rac{a^3}{4}$$
 يساوي الأولية يساوي ڪما أن حجم الخلية الأولية يساوي

اي أن حجم الخلية الأولية (والتي تمثل الوحدة البنائية للبلورة) يعادل 1⁄4 حجم الخلية العادية. كما أن عدد النقاط داخل الخلية العادية يساوي أربع نقاط

($8 \times \frac{1}{8} + \frac{1}{2} \times 8$) ويذلك فإن الخلية الأولية تشتمل على نقطة واحدة. أما عدد أقرب الذرات المجاورة (nearest neighbors) التي تحيط بالذرة الواحدة فهو يساوي اثنتي عشرة ذرة وعلى مسافة $\frac{a\sqrt{2}}{2}$ منها. ومن المواد الصلبة التي تتبلور على هذا الشكل (fcc) الغازات الخاملة (Ne, Ar, Kr, Xe) وهي في حالة الصلابة، كما أن البناء البلوري لبعض العناصر هو أيضًا من هذا النوع ومنها (Pr, Sr.

ب- الشبيكة المكعبة مركزية العجم

وهي التي نحصل عليها إذا أضفنا إلى الشبيكة المكعبة البسيطة نقطة آخرى إضافية في مركز المكعب (انظر الشكل بأن المنافية في مركز المكعب (انظر الشكل بأن التقاط) هي



الشكل (1.14): الشبيكة المكعبة مركزية الجسم (bcc).

الفصل الأول

$$\vec{a}_1 = \frac{a}{2}(-1,1,1)$$

$$\vec{a}_2 = \frac{a}{2}(1,-1,1)$$

$$\vec{a}_3 = \frac{a}{2}(1,1,-1)$$

لاحظ أن:

$$\vec{a}_1 + \vec{a}_2 + \vec{a}_3 = \frac{a}{2} (1,1,1)$$

وكذلك:

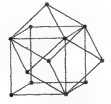
$$a_2 + a_3 = a(1,0,0)$$

$$a_1 + a_2 = a(0,1,0)$$

$$a_1 + a_2 = a(0,0,1)$$

أما الخلية الأولية فهي متوازي المستطيلات الذي أضلاعه a_1, a_2, a_3 (انظر الشكل 1.15) وحجمها بساوى

$$\Omega = \vec{a}_1 \cdot (\vec{a}_2 \times \vec{a}_3) = \frac{a^3}{2}$$



الشكل (1.15): الخلية الأولية للشبيكة (bcc).

أي أن حجم الخلية العادية يعادل ضعف حجم الخلية الأولية. ومن الواضح أن الخلية العادية تحتوي على نقطتين من نقاط الشبيكة $(1+\frac{1}{8}\times8)$. أما عدد أقرب الذرات المجاورة التي تحيط بالذرة الواحدة فهو يساوي ثماني ذرات وعلى مسافة منها.

ومن المواد التي تتبلور على هـذا الشكل (bcc) العناصر القلوية (Li, Na, K,) Ba ،Fe ،W ،Mo ،Cr وعناصر أخرى مثل Ba ،Fe ،W ،Mo ،Cr.

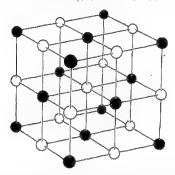
ومن الجدير بالذكر في هذين النوعين من البلورات اللذين وصفناهما أن جميع نقاط الشبيكة مسكونة بنوع واحد من الذرات، ففي بلورة الفضة (Ag) مثلاً توجد ذرة فضة في كل رأس من رؤوس المكعب وفي مركز كل وجه من وجوه المكعب، إذ هي من النوع (fcc). أما في بلورة الحديد (fc) فتوجد ذرة حديد في كل رأس من رؤوس المكعب وذرة في مركز المكعب وذرة في مركز المكعب، إذ هي من نوع (bcc). أي أنهما بلورات أحادية الذرة، كما أن الخلية الأولية الواحدة في كل منهما تشتمل على ذرة واحدة فقط.

ونسال الآن ماذا لو كانت البلورة أكثر تعقيداً وكانت مؤلفة من نوعين من الندرات أو أكثره ومن الأمثلة على ذلك بلورة كلوريد الصوديوم (NaCl) وبلورة كلوريد السيزيوم (CsCl) وبلورة ويلورة وBaTiO وغيرها.

ويمكن لنا أن نصف هذه اليلورات باستخدام فضاء الشبائك المكمبة مع خلايا أولية أكثر تعقيداً. واليك وصفاً لبعض هذه البلورات.

ج - البناء البلوري لكلوريد الصوديوم

وتتألف هذه البلورات من عدد متساوٍ من ايونات الصوديوم (Na⁺ cations) وأيونات الكلور (CI⁻ anions) مرتبة بالتوالي على نقاط شبيكة مكعبة بحيث يحيط بكل أيون سنة أيونات من النوع الأخر، أي يحيط بأيون الصوديوم مثلاً أقرب $\frac{a}{2}$ (انظر الشكل 1.16)، كما يحيط بأيون الكلور أقرب سنة أيونات من الصوديوم. ومن الواضح من هذا الشكل أن هذا البناء البلوري يمكن وصفه بأنه يتألف من شبيكتين من النوع (fcc) متداخلتين مماً بحيث تشتمل الشبيكة الأولى على أيونات الصوديوم والثانية على أيونات الكلور.



الشكل (1.16): البناء البلوري لكلوريد الصوديوم حبث بمثل النوع الأول من الأيونات بالكرة السوداء والنوع الثاني بالكرة البيضاء.

أما المتجهات الأولية فهي نفس متجهات الشبيكة المكعبة مركزية الوجه أما المتجهات الأولية فهي نفس متجهات الشبيكة المكعبة مركزية الوجه $a_1=\frac{a}{2}\big(1.1.0\big)$ ، $a_1=\frac{a}{2}\big(0.1.1\big)$:fcc فتكون كما يلي:

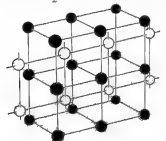
$$(Na^+):(0,0,0)$$
 $(C7^-):\frac{a}{2}(1,1,1)$

وكما ذكرنا فإن أقرب النقاط إلى أحد الأيونات ستة أيونات من النوع الأخر وعلى مسافة $\frac{a}{2}$ منه، أما الأيونات التي تلي في القرب فعددها أثنا عشر أيوناً من نفس النوع وعلى مسافة $\frac{\sqrt{2}}{2}$ ومن المواد التي تتبلور على شكل هذا البناء :

LiF, NaBr, KCl, KI, AgCl, MgO, CaO, BaS

د- البناء البلوري لكلوريد السيزيوم

وهِ هذا النوع أيضاً يوجد عدد متساو من أيونات السيزيوم $\binom{r_0}{c_0}$ وأيونات Cs^+ مرتبة على شبيكة مكمية من النوع (bcc) بحيث يكون الأيون الأيون Cl^- مثلاً في مركز المكمب والأيونات Cl^- على رؤوس المكمب، أي أن الأيون الواحد يحيط به أقرب ثمانية أيونات من النوع الآخر وعلى مسافة $\frac{a\sqrt{3}}{2}$ منه (انظر الشكل 1.17).



الشكل (1.17): البناء البلوري لكلوريد السيزيوم.

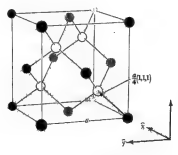
ويتضع من هذا الشكل بأنه يمكن وصف هذا البناء البلوري من تداخل شبيكتين من النوع المكمب البسيط (sc) بحيث تشتمل الشبيكة الأولى على ذرات الكاور والثانية على ذرات السيزيوم. وتكون المتجهات الأولية كما هي في الشبيكة المكعبة البسيطة، ومواضع الأيونات

$$(Cl^{-}): (0,0,0)$$
 $(Cs^{+}): \frac{a}{2}(1,1,1)$

وتشتمل الخلية الأولية على ذرتين: ذرة من C^* وأخرى من C^- . ومن الأمثلة على هذا النوع من البلورات CsCl, CsBr, CsI, TlCl على هذا النوع من البلورات

هـ البناء البلوري الماسي (Diamond Structure)

وقد سمي بهذا الاسم نسبة إلى ترتيب درات الكريون في بلورة الماس, وفي هذا البناء يحيط بكل درة أربع درات على هيئة هرم رياعي (tetrahedral). ويمكن وصف هذا البناء بأنه عبارة عن تداخل شبيكتين من نوع (fcc) مع إزاحة أحدهما بعقدار $\frac{D}{4}$ (انظر الشكل 1.18)، أي أن المتجهات الأولية هي نفس المتجهات في الشبكة fcc.



الشكل (1.18): البناء البلوري للشبيكة الماسية حيث تمثل الكرات المظللة نوعًا من النرات وغير المظللة النوء الآخر.

أما مواضع الذرات فهي:

$$.C:(0,0,0)$$
 $C:\frac{a}{4}(1,1,1)$

هذا في حالة بلورة الماس حيث تكون الذرات الموجودة في نقاط الشبيكة الأولى هي نفسها الموجودة في الشبيكة الثانية.

أما في المواد المركبة ولها نفس البناء البلوري فإن النزات الموجودة في الشبيكة الأولى تختلف عن النزات الموجودة في الشبيكة الثانية كما هو الحال في شبيكة ZnS مثلاً وعندئذ فإن مواضع النزات:

$$Zn:(0,0,0)$$
 $S:\frac{a}{4}(1,1,1)$

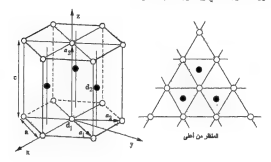
 $\frac{a\sqrt{3}}{4}$ أن الذرة الواحدة يحيط بها أربع ذرات من النوع الآخر وعلى مسافة منها.

ومن المواد التي تتبلور على هـذا الشكل: الكربون C، والجرمانيوم Ge والجرمانيوم Si. والجرمانيوم Si. والسيلكون Si وكثير من المواد المركبة مثل ,GaSb, CdTe, HgTe .

و- البناء السداسي المرصوص (hcp) Hexagonal Close-packed

ويمكن وصف هذا البناء البلوري بان نضع سنة مثلثات متساوية الأضلاع ومشتركة في رأس واحد في مستوى واحد (أو شكل سداسي منتظم مع نقطة في مركزه) كما هو مبين في الشكل (1.19). ثم نضع فوق هذا المستوى وعلى مسافة $\frac{c}{2}$ على المحور Z الرآسي مستوى آخر من المثلثات المتساوية الأضلاع بحيث تقع فوق مراكز ثلاثة من المثلثات في المستوى الأول: فوق مركز المثلث الأول، ثم نقفز عن مراكز ثلاثة من المثلثات في المستوى الأول: فوق مركز المثلث الأول، ثم نقفز عن

الذي يليه ، ثم فوق مركز الثاني وهكذا. ثم نكرر ترتيب هذه المستويات فيكون المستوى الثالث مطابقاً للمستوى الأول ويبعد عنه مسافة c ، ثم يقع المستوى الرابع فوق المستوى الثاني ويكون مطابقاً له وهكذا ...



الشكل (1.19): البناء البلوري السداسي المرصوص

ونرى من الشكل بان المتجهات الأولية هي

$$\begin{split} \vec{a}_1 &= \text{Im} \left(\frac{1}{2}, \frac{\sqrt{3}}{2}, 0 \right) \\ \\ \vec{a}_2 &= a \left(-\frac{1}{2}, \frac{\sqrt{3}}{2}, 0 \right) \\ \\ \vec{a}_3 &= c (0, 0, 1) \end{split}$$

كما أن مواضع الذرات تكون على النحو

$$(A): (0,0,0)$$
 $(B): \left(0,\frac{a}{\sqrt{3}},\frac{c}{2}\right)$

ويمكن تصور البناء البلوري (hcp) بأنه يتألف من شبيكتين سداسيتين مداسيتين مداسيتين مداخلتين، وإن النرات الموجودة في نقاط الشبيكة الأولى هي نفسها الموجودة في نقاط الشبيكة الثانية. ولو اعتبرنا النرات كرات صلبة نصف قطرها يساوي وهي متلامسة فإن $a = 2r_0$ في المستوى السداسي الأول. وإذا تلامست النرات في المستويين الأول والذي فوقه أيضاً هإن المسافة $\frac{c}{2}$ $\left(\frac{c}{2}\right)^2$ تساوي أيضاً وأن المسافة $\frac{c}{a}$ ولدناك فسإن النسبة المثالية $\frac{c}{a}$ همدا البناء تساوي $\frac{c}{a} = \sqrt{\frac{8}{3}} = 1.633$

وتتحقق هذه النسبة بشكل تقريبي في بلورات بعض الفلزات التي تتبلور على هذا الشكل (hcp):

الفلز	<u>د</u> النسبة <u>a</u>
Ве	1.56
Cd	1.89
Ce	1.63
La	1.62
Mg	1.62
Ti	1.59
Zn	1.86

أما عدد أقرب الذرات التي تحيط بذرة واحدة فهو يساوي اثنتي عشرة ذرة، ستة منها في المستوى الأول، وثلاثة في المستوى فوقها، وثلاثة في المستوى تحتها.

مسائل

العطى طاقة التفاعل بين ذرتين متجاورتين المسافة بينهما "r" بالعلاقة:

$$E = -\frac{\alpha}{r} + \frac{\beta}{r^{\beta}}$$

- E جد قيمة r عند وضع الاتزان، وكذلك قيمة -
- أثبت أن فيمة طاقة الجذب تساوي ثماني أمثال طاقة التنافر عند وضع الاتزان.
- إذا سُحبت الذرتان عن بعضهما البعض، فعلى أي مسافة يكون انفصالهما
 سهلاً (عندما تكون القوة أقل ما يمكن).
- ا حسب معامل الانضغاط الحجمي للمادة $K=-\frac{1}{V}\frac{\partial V}{\partial P}$ حيث V هو حجم المادة (وهــو يــساوي $V=N^3$)، كمــا أن $P=-\frac{\partial E}{\partial V}$. (مــع العلــم بــأن $E=-\frac{\alpha}{a}+\frac{\beta}{a}$).

2- إذا كانت المتجهات الأولية لبلورة ما هي

$$\mathbf{a}_1 = 3\hat{i}$$
 , $\mathbf{a}_2 = 3\hat{j}$, $\mathbf{a}_3 = \frac{3}{2}(i+j+k)$

حيث 1, j, k هي المتجهات الأحادية في الاتجاهات الثلاثة x, y, z

هما هو نوع هذه البلورة، وما حجم كل من الخلية العادية، والخلية الأولية.

3- إذا اعتبرنا الذرات كرات صلبة متماسة داخل البلورة، فما نسبة حجم الاشفال في خلية بلورة من النوع (bcc)، ومن النوع (fcc).

الفصل الثاني

الشبيكة المقلوبة وحيود

الأشعة عن البلورات

الفصل الثاني الشبيكة انقلوبة وحيود الأشعة عن البلورات

1-2 الشبيكة القلوبة (Reciprocal Lattice)

لما كانت البلورات تتصف بالتماثل الإزاحي، فإن كثيرًا من الخواص الفيزيائية، مثل الكثافة الإلكترونية أو الجهد الكهريائي بين الذرات، يكون لها نفس القيمة في كل خلية من خلايا البلورة. أي أن قيم هذه الخواص تتكرر بانتظام من خلية إلى آخرى. ويعني ذلك أننا نستطيع وصف هذه الخواص بواسطة دوال دورية منتظمة تحقق الشرط:

$$F(r + T) = F(r)$$
(2.1)

لجميع قيم r وقيم T (متجه إزاحي) في فضاء الشبيكة.

ويمكن أن ننشر هـنه الدوال الدورية على هيئة متوالية فوريية (Series) من دوال جيبية أو أسية. ولو أخذنا دالة دورية تكرر نفسها بانتظام كل مسافة مقدارها "d" في بعد واحد، أي F(x+d) = F(x)، هإنه يمكن نشرها على النحو:

$$F(x) = \sum C_n e^{\frac{2\pi n}{d}tx}$$
(2.2)

حيث n عدد صحيح. وللبلورة في ثلاثة أبعاد هإن الدالة الدورية (F(r يمكن نشرها على النحو

ومن الشرط (2.1) نجد أن مجموعة المتجهات \vec{G} يجب أن تحقق الشرط $e^{IGT}=1$ (2.4)

 $G.T = 2\pi$ (عدد صحیح) أو بمعنى آخر

وحيث أن مجموعة المتجهات T تشكل شبيكة ثلاثية الأبعاد، هإن مجموعة المتجهات G تشكل أيضاً شبيكة ثلاثية الأبعاد ولكن وحداتها هي مقلوب وحدات (m^{-1}) . ومن هنا جاء أسم الشبيكة المقلوبة التي تمثلها المتجهات G.

وعليه فإن دراسة البلورات فيزيائيًا تقتضي أن تُعرف شبيكة مقلوبة في فضاء مقلوب إضافة إلى الشبيكة العادية في الفضاء العادي.

ولو أخذنا بلورة عادية ومنجهاتها الأولية هي $ar{a}_1, ar{a}_2, ar{a}_3$ فإننا نعرف المنجهات الأولية للشبيكة المقلوبة المناظرة لها على النحو $ar{g}_1, ar{g}_2, ar{g}_3$ بحيث أن

$$\vec{a}_i \cdot \vec{g}_j = 2\pi \delta_{ij} \dots (2.5)$$

$$(\delta_{ij}=1 \quad i=j \quad , \; \delta_{ij}=0 \quad i\neq j \quad$$
صيث

ويظهر من هذا التمريف بأن المتجه g_1 يكون متعامدًا مع كل من \bar{a}_2, \bar{a}_3 أن يكون متعامدًا مع $a_1.g_1=2\pi$ قيمة $a_1.g_1=2\pi$ قيمة $a_1.g_1=2\pi$ فيمة $a_1.g_1=2\pi$ وينفس الطريقة نحدد المتجهات الأخرى، فنحصل على التمريف:

$$\vec{g}_1 = \frac{2\pi}{\Omega} \vec{a}_2 \times \vec{a}_3$$
, $\vec{g}_2 = \frac{2\pi}{\Omega} \vec{a}_3 \times \vec{a}_1$, $\vec{g}_3 = \frac{2\pi}{\Omega} \vec{a}_1 \times \vec{a}_2$(2.6)

 $\Omega = \overline{a}_1.(\overline{a}_2 imes \overline{a}_3)$ حيث Ω هـو حجم الخلية الأولية لا الشبيكة المادية Ω المناط التي تمثلها المتجهات Ω وعليه فإن جميع النقاط التي تمثلها المتجهات Ω

$$g_m = m_1 \vec{g}_1 + m_2 \vec{g}_2 + m_3 \vec{g}_3 \dots (2.7)$$

حيث شا,m2,m3 أعداد صحيحة

ومن الواضح من هذا التعريف أن حاصل ضرب أي متجه من الشبيكة المقلوبة مع أي متجه من الشبيكة المادية يساوي:

$$g_m \cdot r_n = (m_1 g_1 + m_2 g_2 + m_3 g_3) \cdot (n_1 a_1 + n_2 a_2 + n_3 a_3)$$

= $2\pi \cdot (2.8)$

كما أن أي متجه ar q يحقق هذه العلاقة ((عدد صحيح) $q,r_n=2\pi$) يجب أن يكون واحدًا من متجهات الشبيكة المقلوبة.

ومن الجدير بالملاحظة هنا أن المتجه الموجي \bar{k} للأمواج الكهرومغناطيسية المستوية المثلة بالدالة $\bar{e}^{i\bar{k},\bar{r}}$ له وحدات العلول المقلوب (\bar{g}_m) ويمكن تمثيله في الفضاء المقلوب (\bar{g}_m). ويكون للأمواج الكهرومغناطيسية المستوية خاصية الدورية التي للشبيكة إذا كان المتجه الموجي يساوي أحد المتجهات في الشبيكة المقلوبة، أي إنه أذا كان \bar{g}_m فإن

$$F(r) = e^{ik_{x}r} = e^{ik_{x}r} = e^{ik_{x}(r+r_{x})} = e^{ik_{x}r}.e^{ik_{x}r_{x}} = e^{ik_{x}r}$$
 . $\vec{r} \to \vec{r} + \vec{r}_{x}$ من الدالة الموجية $F(r)$ لا تتفير إذا انتقانا من

وكما أن حجم الخلية الأولية في الشبيكة العادية $\Omega = a_1.(a_2 \times a_3)$ أصفر حجم فيها ، فإن حجم الخلية الأولية في الشبيكة المقاوبة هو أيضاً كذلك وهو يساوى:

$$\Omega_{k} = g_{1}(g_{2} \times g_{3})
= \frac{(2\pi)^{3}}{\Omega^{3}} \bar{a}_{2} \times \bar{a}_{3} \cdot [(a_{3} \times a_{1}) \times (a_{1} \times a_{2})]
= \frac{(2\pi)^{3}}{\Omega^{3}} (a_{2} \times a_{3} \cdot a_{1})^{2} = \frac{(2\pi)^{3}}{\Omega^{3}} \dots (2.9)$$

حيث استخدمت علاقة الضرب الاتجاهى لضرب ثلاث متجهات

$$\vec{A} \times \vec{B} \times \vec{C} = \vec{B} (\vec{A}.\vec{C}) - \vec{C} (\vec{A}.\vec{B})$$

أي أن حجم الخلية الأولية في الشبيكة المقلوبة يتناسب مع مقلوب حجم الخلية الأولية في المحلوب عجم الخلية المولية في المعادية.

1-1-2 الشبيكة القلوبة لبعض البلورات

من السهل أن تجد بأن الشبيكة المقاوية للشبيكة المكمية البسيطة (sc) هي
 أيضا مكمية بسيطة حيث أن

$$\vec{a}_{\cdot} = a(1.0.0)$$

$$a_2 = a(0,1,0)$$

$$a_2 = a(0,0,1)$$

وباستخدام تعريف المتجهات الأولية للشبيكة المقلوبة فإننا نحصل على:

$$g_1 = \frac{2\pi}{a}(1,0,0)$$
 $g_2 = \frac{2\pi}{a}(0,1,0)$ $g_3 = \frac{2\pi}{a}(0,0,1)$

أي أن الشبيكة المقلوبة مكعبة أيضاً وضلع المكعب فيها $\left(\frac{2\pi}{a}\right)$ وحجم الخلية الأولية $\left(\frac{2\pi}{a}\right)$.

- أما الشبيكة المكمبة مركزية الوجه (fcc) فإن

$$a_1 = \frac{a}{2}(0,1,1)$$
 $a_2 = \frac{a}{2}(1,0,1)$ $a_3 = \frac{a}{2}(1,1,0)$

وباستخدام (2.6) نحصل على

$$g_1 = \frac{2\pi}{a}(-1,1,1)$$
 $g_2 = \frac{2\pi}{a}(1,-1,1)$ $g_3 = \frac{2\pi}{a}(1,1,-1)$

أي أن الشبيكة المقلوبة المناظرة للنوع (fcc) هي مكمبة مركزية الحجم (bcc)

- أما إذا كانت الشبيكة العادية من النوع (bcc) فإن الشبيكة المقاوبة المناظرة
 لها هي من النوع (fcc).
 - ولو أخذنا شبيكة سداسية عادية فإن

$$\mathbf{a}_{1}=\mathbf{a}\left(\frac{1}{2},\frac{\sqrt{3}}{2},0\right),\ \mathbf{a}_{2}=\left(-\frac{1}{2},\frac{\sqrt{3}}{2},0\right),\ \mathbf{a}_{3}=c\left(0,0,1\right)$$

وتكون المتجهات الأولية للشبيكة المقلوبة

$$\mathcal{G}_{1} = \frac{2\pi}{a} \left(1, \frac{1}{\sqrt{3}}, 0 \right), \ \mathcal{G}_{2} = \frac{2\pi}{a} \left(-1, \frac{1}{\sqrt{3}}, 0 \right), \ \mathcal{G}_{3} = \frac{2\pi}{c} \left(0, 0, 1 \right)$$

أي أن الشبيكة المقلوبة هي أيضا شبيكة سداسية

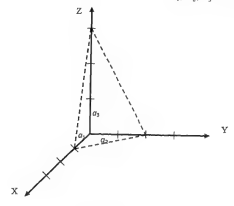
وسوف تظهر لنا أهمية الشبيكة المقلوبة عند دراسة تشنت الأشعة السينية عند المستويات البلورية داخل البلورة العادية.

-1-2 المستويات البلورية وترقيمها

يعرف المستوى البلوري بأنه ذلك المستوى الذي يحتوي على ثلاث نقاط ليست على خط مستقيم من نقاط الشبيكة. وسوف نضع ترقيماً لهذه المستويات البلورية بحيث يساعدنا في فهم نتائج حيود الأشعة عن البلورات.

ونبدأ أولاً بتحديد المحاور البلورية الثلاثة $a_1, \bar{a}_2, \bar{a}_3$ (التجهات الأولية). ثم نجد نقاط تقاطع المستوى البلوري مع هذه المحاور الثلاثة أي n_1a_1 على المحور الأول، n_2a_2 على المحور الثالث حيث n_1, n_2, n_3 أعداد صحيحة (انظر الشكل 21.1).

وعلى سبيل المثال فإن المستوى في الشكل المجاور يقطع المحاور الثلاثة في النقاط .1a,2a,3a



الشكل (2.1)

ناخذ الآن مقلوب هذه الأعداد الصحيحة فتحصل على $\left(1,\frac{1}{2},\frac{1}{3}\right)$ ، ثم نضرب الآن بعدد صحيح آخر لتحصل على أبسط ثلاثة أعداد. وفي المثال السابق نضرب بالعدد 6 لتحصل على (6,3,2) وهي أبسط الأعداد المكنة الـتي لا يمكن اختصارها، فتكون هذه الأعداد (6,3,2) هي الرقم المعتمد للمستوى البلوري المبين في الشكل.

ويتضح مما سبق أن خطوات عملية الترقيم هي:

 $n_1 a_1, n_2 a_2, n_3 a_3$ نجد نقاط تقاطع المستوى مع المحاور الثلاثة نجد نقاط تقاطع المستوى مع المحاور الثلاثة المستوى مع المحاور الثلاثة المستوى مع المحاور الثلاثة المستوى مع المحاور الثلاثة المستوى مع المحاور المحاور

ناخذ مقلوب الأعداد p بحيث يكون (2 $\frac{1}{n_1}, \frac{1}{n_2}, \frac{1}{n_3}$ عنا بعدد صحيح p بحيث يكون الثالثة الثالثة أعداد الثالثة أعداد الثالثة أعداد الثلاثة المصور ميل برموز ميل (Miller indices) برموز ميل برموز ميل (h,k,l أي وتوصف جميع هذه المستويات المتوازية بمجموعة الأرقام h,k,l

وعندما يقطع المستوى أحد المحاور في الجانب السالب، توضع إشارة سالب فوق الرقم (مثلاً h, \overline{k}, I). كما أن مجموعة المستويات المتشابهة في خاصية الثماثل اللبوري يرمز لها هكذا $\{h, k, l\}$ ، ففي البلورة المكمية مثلاً تشتمل المجموعة $\{1, 1, 1, l\}$ على المستويات:

$$(1,1,1),\, \big(\overline{1},\overline{1},\overline{1}\big), \big(\overline{1},\overline{1},1\big), \big(\overline{1},1,\overline{1}\big), \big(1,\overline{1},\overline{1}\big), \big(\overline{1},1,1\big), \big(1,\overline{1},1\big), \big(1,1,\overline{1}\big)$$

وعندما لا يقطع المستوى أحد المحاور الثلاثة (أي يكون موازياً له) فإن نضع نقطة التقاطع تساوي ∞ ، وبالتألي فإن أحد رموز ميللر لهذا المستوى يكون مساوياً للصفر $\left(\frac{1}{\infty}\right)$ ، أي (h,0,l) مثلاً.

أما الرموز التي تستخدم لتحديد <u>اتجاه صا</u> داخل البلورة فهي [u,0,0] ، وهي تمثل مجموعة أصغر الأعداد الصحيحة التي تصدد مركبات المتجه (في الاتجاه المطلوب) بالنسبة للمحاور الثلاثة. فالاتجاه [100] مثلاً هو المحور الأول [ā. أما الاتجاه [100] في المبلورة المكمب، ونظراً لتكافؤ هذه الاتحاهات في البلورة فإن المجموعة:

 $[110][1\overline{1}0][\overline{1}10][\overline{1}\overline{1}0][101][\overline{1}01][011][0\overline{1}1],...$

وهي اثنا عشر اتجاهاً يرمز لها عادة بالرمز (110).

وبعد هذا التعريف بترميز ميللر للمستويات البلورية وللاتجاهات داخل البلورة فإننا نستطيع أن نبين الملاقات التالية التي تجعل الشبيكة المقلوبة ذات أهمية خاصة في ههم حيود الأشعة:

إن كل متجه من المتجهات الأولية و ق بق ق إلى الشبيكة المقلوبة يعامد مجموعة المستويات التي يحددها أي زوج من المتجهات الأولية في الشبيكة العادية، فمثلاً يكون المتجه و

$$\vec{g}_1 = \frac{2\pi}{\Omega} (\vec{a}_2 \times \vec{a}_3)$$

ممامداً لكل من \bar{a}_1, a_3 (ولكن ليس بالضرورة موازيـاً للمتجه \bar{a}_1 إلا في البلورات المكعبـة)، وبالتـــالي فهــو يعامــد جميــع المستويات الـــتي يحــددها المتجهـان \bar{a}_2, \bar{a}_3 أن طول هذا المتجه يتناسب مع مقلوب المسافة بين المستويات البلوريـة المتحــاورة، وذلـك لأن $\bar{a}_2 \times \bar{a}_3$ يساوي مساحة القاعــدة في الخليـة الأوليـة فيكــون الارتفاع المامودي للخلية الأولية يساوي $\left(\frac{\Omega}{a_2 \times a_3}\right)$ أي يساوي $\left(\frac{|g_1|}{|g_1|}\right)$ ، وهــذا الارتفاع المامودي للخلية هو المسافة بين المستويات المتجاورة.

ويشكل عام فإن المتجه آل في الشبيكة المقلوبة الذي يصل من نقطة الأصل (origin) إلى النقطة (h,k,l) في الشبيكة المقلوبة يكون عامودياً على المستوى البلوري (h,k,l) في البلورة العادية، إلى أن المتجه

$$G = h\vec{g}_1 + k\vec{g}_2 + l\vec{g}_3$$

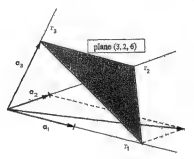
يعامد المستوى البلوري ذي الرموز (h,k,l). وتوضيعاً لذلك أنظر الشكل (2.2) حيث يقطع المستوى البلوري المظلل محاور المتجهات الأولية عند النقاط الفصل الثانى

 $r_1 = 2a_1$

 $r_2 = 3a_2$

 $r_3 = a_3$

أي أن مقلوب هذه القيم هو $1, \frac{1}{2}, \frac{1}{3}$ ، وعليه فإن رموز ميللر لهذا المستوى البلوري هي $(5, k, l) \equiv (3, 2, 6)$.



الشكل (2.2): المستوى البلوري (6,3,2)

ونلاحظ أن المتجه $\ddot{G}=3\ddot{g}_1+2\ddot{g}_2+6\ddot{g}_3$ للشبيكة المقلوب يعامد ونلاحظ أن المتجه أن $\ddot{G}.(\ddot{r}_1-\ddot{r}_2)=\ddot{G}.(r_2-r_3)=0$ المستوى المبين في الشكل حيث أن

. $(\vec{r_2}-\vec{r_3})$ ، $(\vec{r_1}-\vec{r_2})$ من $(\vec{G}$ جاء) من (\vec{G} الذي يشتمل على كل من (\vec{G}

وبشكل عام فإن المتجه

$$r = n_1 \vec{a}_1 - n_2 \vec{a}_2$$
$$= p \left(\frac{\vec{a}_1}{h} - \frac{\vec{a}_2}{k} \right)$$

يقع ضمن المستوى المذكور، حكما أن المتجه $p\left(\frac{a_2}{k} - \frac{a_3}{\ell}\right)$ يقع أيضاً ضمن هذا المستوى.

وهما (أي r,r') يعامدان المتجه \widetilde{G} ، وبالتالي فإن \widetilde{G} يعامد المستوى.

ويمكن أيضاً الحصول على نتيجة آخرى من هذا التحليل وهي أن طول المتجه \widetilde{G} يساوي مقلوب المسافة بين المستويات (h,k,l) المتجاورة. فلو أخذنا وحدة المتجه المعامد للمستوى أي $\frac{\widetilde{G}}{|G|}=\widetilde{n}$ فإن حاصل الضرب

$$\vec{n} \cdot \left(\frac{p}{h}\right) \vec{a}_1 = \vec{n} \cdot \left(\frac{p}{k}\right) \vec{a}_2 = n \cdot \left(\frac{p}{l}\right) \vec{a}_3$$

يساوى المسافة العامودية بين المستويات، أي أن

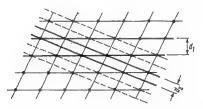
$$d_{hkl} = \overline{n} \cdot \left(\frac{p}{h}\right) a_1 = \left(\frac{p}{h}\right) \frac{\overline{G}}{|G|} \cdot a_1 = \frac{2\pi p}{|G|} \cdot \dots (2.10)$$

 أي أن المسافة بين مستويين متجاورين في البلورة العادية الأصلية تتاسب مع مقلوب القيمة المطلقة للمتجه G من الشبيكة المقلوبة والذي يعامد هذه المستويات.

على ضوء ما تقدم فقد أصبح لدينا آلية رياضية تممهل علينا الولوج إلى موضوع حيود الأشعة عن البلورات وتقسير نصاذج الحيود (Patterns) التي نحصل عليها تجريبياً عندما تتشتت الأشعة عن عينات مختلفة من البلورات من أجل تحديد نوع البناء البلوري لها.

2-2 حيود الأشعة

تستخدم تجارب حيود الأشعة عن البلورات للحصول على معلومات دقيقة وشاملة نسبياً عن البناء البلوري والمستويات البلورية وترتيب الذرات داخل البلورة. وتُستنبط هذه المعلومات من نماذج حيود الأمواج بعد تفاعلها مع الذرات المرتبة بشكل دوري منتظم، على أن يكون الطول الموجي لهذه الأمواج من نفس رتبة المسافة الفاصلة بين الذرات. وفي هذه الحالة تلمب البلورة (من خلال ذراتها المرتبة بانتظام) دور محززة الحيود (diffraction grating) في الفضاء الثلاثي، ويكون ثابت المحززة (المسافة بين ثقبين متجاورين) هو المسافة بين المستويات البلورية المتجاورة والمارة في مواضع الذرات حسب ميلان هذه المستويات بالنسبة لمحاور البلورة الأولية (انظر الشكل 2.3)



الشكل (2.3): مجموعتان من المستويات البلورية المتوازية في شبيكة ثنائية الأبعاد

أما الأشعة المستخدمة في إجراء تجارب الحيود عن البلورات فهي إما الأشعة السينية (أمواج كهرومغناطيسية) أو أشعة إلكترونية (أمواج دي برويلي) أو أشعة نيوترونية.

ويعتمد الطول الموجي لهذه الأشعة على طاقة الفوتونات (x-rays) أو طاقة الإلكتوونات أو طاقة النيوترونات:

الشبيكة المقلوبة وحبود الأشعة عن البلورات

- وق حالة الأشعة السينية فإن طاقة الفوتون E تساوي E أي أن الطول الطول E حالة الأشعة السينية فإن طاقة الموجي E وبالتعويض نجد أن E وبالتعويض نجد أن طاقة الموتونات اللازمة لدراسة البناء البلوري تتراوح ما بين E -0.
- وقي حالة استخدام الأشعة الإلكترونية فإن طاقة الإلكترون تعتمد على طول موجة دي برويلي على النحو $E=\frac{p^2}{2m}=\frac{h^2}{2m\lambda^2}$ ويعد التعويض نجد أن $\lambda(A^*)=\frac{12}{[E(eV)]^{\frac{N}{2}}}$
- اما في الأشعة النيترونية فإن طاقة النيوترون تعتمد على الطول الموجي على النحسو $E=\frac{h^2}{2M\lambda^2}$ النحسو $E=\frac{h^2}{2M\lambda^2}$ ولو أردنا طولاً موجياً يساوي $1A^\circ$ فإن الطاقة الحركية $\lambda(A^\circ)=\frac{0.28}{[E(eV)]^{\frac{1}{2}}}$ للنيوترونات تكون في حدود 0.08 eV.

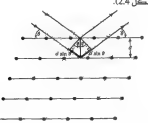
وجميع هذه الأشعة تتفاعل مع الترتيب الدوري المنتظم للذرات داخل الشبيكة وتخضع لنفس القوانين الهندسية (المستويات البلورية والمسافات بينها)، ولكن لكل منها خصائص مميزة تجعلها أكثر ملائمة للاستخدام في ظروف معينة.

فالأشعة السينية ذات طاقة عالية ويمكنها اختراق البلورة إلى مسافات كبيرة تحت السطح، وهي تعتمد لذلك في دراسة البناء البلوري في الفضاء الثلاثي، كما أن هذه الأشعة تتفاعل مع السحابة الإلكترونية حول النواة، ولكنها لا تتأثر بالنواة الثقيلة للذرة.

أما الأشعة الإلكترونية فتتفاعل مع السحابة الإلكترونية، ولكن بسبب الشحنة الكهربائية للإلكترونات لا يمكنها الدخول إلى مسافات كبيرة تحت السطح وهي تفضلُ غيرها في الدراسات السطحية (Surface Studies). ولما كانت النيوترونات تمتلك عزماً مغناطيسياً وليس لها شحنة كهربائية فإنها تكون أفضل من غيرها في دراسة المواد المغناطيسية حيث نستطيع من دراسة نماذج حيودها الحصول على صورة واضحة لكيفية توزيع العزوم المغناطيسية داخل البلورة. كما أنها تصلح أيضاً لدراسة البناء البلوري لبعض المناصر الخفيفة لأنها تتفاعل مباشرة مع النواة ولا تتأثر بالسحابة الإلكترونية.

1-2-2 قانون براغ (Bragg's Law)

اقترح العالم (W.L.Bragg) في بداية القرن العشرين نموذجاً سهالاً وتفسيراً بسيطاً لظاهرة حيود الأشعة عن البلورات. فقد افترض بأن الأشعة الساقطة على البلورة تتعكس عن المستويات البلورية (كما تنعكس الأشعة عن سطح المرآة) بحيث يعكس كل مستوى من هذه المستويات المتوازية (كالمجموعة h,k,l مثلاً) جزءاً يسيراً من الطاقة الإشعاعية (10 – 10). وعندما يحصل أن نتداخل هذه الأشعة المنعكسة عن جميع هذه المستويات المتوازية تداخلاً بنائياً تظهر نقطة بارزة أو قمة واضحة في نموذج الحيود. ويتم هذا التداخل البنائي إذا كان فرق المسار بين الشماعين المنعكسين عن مستويين متجاورين مساوياً لعدد صحيح من الطول الموجي للأشعة (انظر الشكاء 10 .2.4).



الشكل (2.4): صورة براغ لانعكاسات الأشعة عن مجموعة من المستويات المتوازية.

أي أن شرط التداخل البنائي بين الأشعة المنعكسة هو

$$2d\sin\theta = n\lambda \dots (2.11)$$

حيث d هي المسافة بين مستويين متجاورين، θ الزاوية التي تصنعها الأشعة الساقطة مع المستويات البلورية. وتسمى هذه العلاقة بقانون براغ. ويعني ذلك أن نختار وقيمة كل من θ , بحيث تتفقان في تحقيق المعادلة السابقة. ونستطيع انجاز ذلك تجريبياً أما بتثبيت قيمة λ وإدارة البلورة أمام الأشعة بحيث تواجه الأشعة جميع المستويات البلورية بزوايا مختلفة، أو بتثبيت وضع البلورة وتغيير الطول الموجي تدريجياً حتى يتحقق الشرط (2.11). ومن الواضع أن قانون براغ لا يتحقق إلا عندما يكون الطول الموجي للأشعة الضوئية λ ولذا لا نستطيع استخدام الأشعة الضوئية العادية، بل يجب استخدام أشعة اكس حتى تكون λ من نفس رتبة λ .

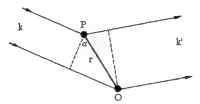
ومع أن افتراض براغ لا يتصف بالدقة العلمية حيث جعل المستويات البلورية كأنها مرايا واستخدم قوانين المضوء الهندسي لمعالجة الانمكاس عن هده المستويات، ولم يتطرق إلى كيفية توزيع الذرات في هذه المستويات، إلا أن النتيجة التي حصل عليها من دراسة تشقق مع النتاثج التي نحصل عليها من دراسة تشت الأشعة عن مراكز التشت – ومن معالجتها بطريقة علمية دفيقة.

2-2-2 حساب سعة الأمواج (Amplitude) الشتتة

تتشتت الأشمة السينية (x-rays) نتيجة تفاعلها مع السعابة الإلكترونية للذرات الموجودة في نقاط الشبيكة والمرتبة بشكل دوري منتظم. وعليه فإن الكثافة العددية للإلكترونات داخل البلورة، (٣/٣، هي دالة دورية منتظمة، أي أن هذه الكثافة تحقق الشرط

$$n(r) = n(r+T)$$
 (2.12)

ولنأخذ الآن أحد مراكز التشتت ونختار نقط تين داخل هذا المركز، احداهما عند نقطة الأصل (r = 0) والثانية تبعد عن الأولى مسافة تساوي تز (انظرالشكل 2.5).



الشكل (2.5): تشتت الأشعة الساقطة (k) عن مركزين O, P والأشعة المشتة (k').

وسوف نفترض أن الشعاع الساقط لا يتفاعل إلا مرة واحدة مع الإلكترون عند النقطة P أو O ، أي أن الأمواج الصادرة عن التفاعل والمشتة P أن P النقطة P أخرى مع الإلكترونات أي هي عملية تشت أحادية (Single Scattering). كما أن العملية هي عملية تشتت مرن (Elastic Scattering) لا يفقد فيها الشعاع الساقط شيئاً من طاقته ولا يتغير الطول الموجى له ، أي أن

$$|k| = |k'| = \frac{2\pi}{\lambda}$$

والذي يتغير هو اتجاه الشماع فقط، إذ كان يسير بالاتجاه \bar{k} وأصبح في الاتجاه \bar{k}' بعد التشتت. وقد استخدمنا أشعة متوازية باعتبار الأمواج أمواجًا مستوية (plane waves) حيث يقع مصدر الأشعة على مسافة من المركز أكبر كثيرًا من T''، وكذلك الحال بالنسبة للأشعة بعد تشتنها إذ تقع الآلة الكاشفة أو الفيلم الحساس على مسافة أكبر كثيرًا من T''.

O,P ويلاحظ من الشكل أن فرق المسار بين الأشعة الساقطة على النقطتين 2π rsin α ويالتالي فإن فرق الطور (phase difference) يساوي r rsin α وهذا المقدار يساوي (\vec{k}, \vec{r}) . وبنفس الطريقة فإن فرق الطور بين الأشعة بعد تشتتها يساوي (\vec{k}, \vec{r}) ، أي آن فرق الطور الكلي بين الموجتين يساوي

$$\Delta = (k - k'). r = \Delta \vec{k}.\vec{r}$$

فإذا كانت الأمواج الصادرة عن O توصف بالملاقة $\frac{Ae^{i(kr-\alpha r)}}{r'}$ حيث A هي سعة امتزاز الموجة الساقطة r' المسافة إلى نقطة الملاحظة ، فإن الأمواج الصادرة عن النقطة T توصف بالملاقة $\frac{A}{r'}e^{i(kr-\alpha r+\Delta)}$. لذلك فإن المقدات Δ هو الذي يحدد نوع التداخل بين الموجتين ، وحتى نحصل على جميع المساهمات من الإلكترونات داخل الحجم V نضرب في الكثافة الإلكترونية r(r) ثم نكامل فوق d0 ، أي أن سعة الأمواج المشتة تكون على النحو :

$$A' = \int n(r) e^{-i\Delta} dV = \int n(r) e^{-i\Delta kx} dV \dots (2.13)$$

حيث يمثل المقدار \vec{k} التغير في المتجه الموجى نتيجة التشتت.

ونظراً لأن الدالة (n(r هي دالة دورية منتظمة فإنه يمكن تمثيلها على شكل متوالية فوربير (كما مر معنا عند تعريف الشبيكة المقلوبة) أي:

$$n(r) = \sum_{G} C_{G} e^{tG.r}$$

وبالتعويض في المعادلة 2.13 نحصل على

$$A' = \sum_{\text{allatoms}} C_{\sigma} \int dV \ e^{i\left(\bar{G} - \Delta \bar{k}\right), r} \dots (2.14)$$

ويظهر لنا من هذه النتيجة أن شدة الأمواج المشتتة $|A'|^2$ تكون أعظم ما يمكن وتساوي $|C_{\sigma}V|^2$ عندما يكون التغير في المتجه الموجي \overline{M} مساوياً لأحد منجهات الشبيكة المقلوبة ، أي أن الشرط اللازم للتشتت البنائي هو:

$$\Delta \vec{k} = \vec{G}$$

$$k' - k = G$$
.....(2.15a)

أو:

$$k' = \tilde{k} + \tilde{G}$$

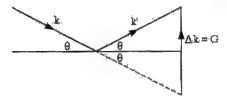
$$2\vec{k}.\vec{G} + G^2 = 0$$

$$2\vec{k}.\vec{G} = G^2$$
.....(2.15b)

وهدنه نتيجة في غاية الأهمية لتشتت الأشعة في الأوساط الدورية النتظمة وهذه نتيجة في غاية الأهمية لتشتت الأشعة في النتظمة (Periodic Structures). وهي نتطابق تماماً مع قانون براغ وتعتبر نصاً بديلاً له. فقد مر معنا بأن المسافة بين المستويات البلورية المتجاورة تساوي $d_{NM} = \frac{2\pi}{|G|} .$

$$2\left(\frac{2\pi}{\lambda}\right)\sin\theta = \frac{2\pi}{d} \dots (2.16)$$

حيث θ هي الزاوية بين المستوى البلوري (h,k,l) والشعاع الساقط (انظر الشكار 2.6)



شكل (2.6): العلاقة بين المتجهات الموجية (k,k') والمتجه

بأن يتضح من الشكل بأن أله يتضح من الشكل بأن وحيث ال

 $\Delta k = 2k\sin\theta = |G|$

وهي نفس الملاقة السابقة ، كما أن \vec{G} يعامد المستوى البلوري.

(Laue) ومن النتيجة السابقة $ar{G}=ar{G}$ نستطيع الحصول على ممادلات لاو

إذ لو ضربنا طرفي هذه المادلة على التوالي بالمتجهات الأولية للبلورة لحصلنا على:

$$\Delta \vec{k}.\vec{a}_1 = 2\pi h$$

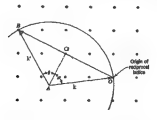
$$\Delta k.\vec{a}_2 = 2\pi k$$

$$\Delta k.\vec{a}_3 = 2\pi l$$
(2.17)

حيث هي (h,k,l) هي رموز ميللر للمستوى

اي ان \bar{M} تقع على سطح مخروط حول a_1 وكذلك على سطح مخروط حول a_2 وعلى سطح مخروط ثالث حول a_3 وعلى سطح مخروط ثالث حول a_3 وعندما تتقاطع المخروطات الثلاثة مشتركة في خط واحد تتحقق الشروط الثلاثة ويكون هذا الخط هو اتجام \bar{M} .

ومن الرسوم الهندسية التي تساعدنا على تصور عملية حيود الأشعة الرسمُ المنسوب إلى (P. Edwald)، والمسمى باسمه (رسم ادولد). وهو يمثل عملية الحيود باستخدام نقاط الشبيكة المقلوبة.



الشكل (2.7): رسم ادوالد في الشبيكة المقلوبة.

نبداً برسم فضاء الشبيكة المقلوبة بأن نضع نقاط هذه الشبيكة في أماكنها، (انظر الشكل 2.7). ثم نرسم المتجه \bar{k} في اتجاه الشعاع الساقط، ويحيث ينتهي رأس \bar{k} عند أحد نقاط هذه الشبيكة. ثم نجعل هذه النقطة هي نقطة الأصل في المفاع المقلوب. وبعد ذلك نرسم كرة نصف قطرها يساوي $\frac{2\pi}{\lambda} = |k|$ ومركزها نقطة بداية المتجه k. وإذا ما قطعت هذه الكرة نقطة أخرى (أو أكثر من نقطة واحدة) من نقاط الشبيكة (غير G=0)، فإن شرط حيود براغ K=0 يتحقق ويكون اتجاه (أو اتجاهات) الأشعة المشتة (K=0) هو المتجه الواصل بين مركز الكرة ونقطة (K=0).

2-2-3 شدة الأمواج المشتتة والعوامل النؤثرة عليها

لقد رأينا في قانون براغ بأن توافقًا يجب أن يتم بين زاوية سقوط الأشعة والطول الموجي لها حتى يتحقق القانون ونحصل على تداخل بنائي بين الأشعة المشتة.
حما رأينا بأن فرق الطور بين الأشعة المشتة عن نقطتين مثل O.P (المسافة بينهما
تساوي T) يساوي $(\overline{x}, \overline{h})$ وأن قانون براغ يتحقى عندما $\overline{D} = \overline{h}\Lambda$. (أي عندما
يكون التغير في المتجه الموجي مساويًا لأحد المتجهات في الشبيكة المقاوية) وهذا هو
شرط أساسي لا يتحقق التداخل البنائي للأشعة المشتة بدونه، ولكنه غير كافر
بذاته. وذلك لأن شدة الأشعة (Intensity) تعتمد على عوامل أخرى تتعلق بخصائص
اللهورة مثل نوع النزرات الموجودة في نقاط الشبيكة، ومواقع هذه النزرات ضمن
الخلية الأولية، ويعتمد تحديد هذه المواقع على نوع البناء البلوري.

أما العامل الأول، ويسمى العامل الذري (atomic factor) ويرمز له بالرمز أر فهو يمثل مقياسًا لمدى فاعلية الذرة في تشتيت الأشعة. ولما كان حجم الذرة من نفس رتبة الطول الموجي للأشعة السينية، فإن التشتت الناتج عن الذرة يساوي مجموع الأمواج المشتنة عن جميع الإلكترونات الموجودة داخل الندرة، وعليه يعرف العامل الندري للتشتنت (f) بأنه يساوي النسبة بين سعة الأمواج المشتنة عن الندرة إلى سعة الموجة المشتنة عن الندرة إلى سعة الموجة المشتنة عن إلكترون واحد. ولو كانت الندرة نقطة واحدة واهملنا حجمها لكان العامل الندري f مساويًا للعدد الندري Z. ولكن لا يمكن إهمال حجم الذرة، وهناك فرق في الطور بين الأمواج المشتنة عن الإلكترونات المختلفة الموجودة في مواضع مختلفة داخل الندرة.

ولو أخذنا حجمًا صغيرًا dV داخل الذرة على مسافة r من المركز وكانت كثافة الإلكترونات داخلها تساوي $\rho(r)$ فإن فرق الطور بين الأمواج المشتتة عن المركز والأمواج المشتتة عن الشحنة $\rho(r)dV$) يساوي (\bar{K},\bar{K}) ، وبالتالي فإن النسبة بين سعة الأمواج المشتة عن الشحنة داخل dV وسعة الموجة المشتتة عن الإلكترون في المركز تساوي

 $df = \rho(r)dV e^{i\Delta k.r}$

وعليه فإن عامل التشتت الذرى للذرة الواحدة يساوى:

J, spherical Bessel functions

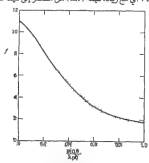
P. Legendre Polynomials

ونأخذ الحد الأول ($\ell=0$) فقط من هذه المجموعة لوجود التماثل الكروي \mathcal{L} النارة فنجد أن:

$$e^{i\Delta k r} = J_{\circ}(\Delta k r) P_{\circ}(\cos\theta)$$
$$= \frac{\sin\Delta k r}{\Delta k r}$$

وبالتمويض نحصل على:

ومن هذه العلاقة نرى بأن عامل التشتت النري f نتناقص قيمته مع زيادة زاوية الحيود θ . انظر الشكل (2.8). كما أن قيمته تختلف من ذرة إلى أخرى لأنه يعتمد على عدد الإلكترونات في النرة الواحدة (Σ). وهو يعتمد على مقدار المتجه (Δ) فقط ولا يعتمد على اتجاهه. كما أنه يتناقص تدريجيًا من قيمته العظمى Σ إلى قيمة صغيرة مع زيادة زاوية الحيود θ ، أي مع زيادة قيمة (Δ) من الصغر إلى قيمة كبيرة.



شكل (2.8): عامل التشتت الذري للصوديوم.

الشبيكة المقلوبة وحيود الأشعة عن البلورات

أما العامل الثاني الذي يؤثر على شدة الأشعة المشتتة فهو عامل البناء (Structure Factor) ويرمز له SF. وهو يعتمد على عدد الذرات الموجودة في الخولية ، ونوع الذرة ، وإحداثيات الموضع الموجودة فيه.

ولحساب SF ناخذ خلية أولية من الشبيكة البلورية وليكن بداخل هذه الخلية عدد من الذرات، ويحدد موضع كل منها بالمتجه 7 أي مسافة الذرة أو عن نقطة الأصل (Origin) في الخلية، فالنرة الأولى على مسافة 7 وهكذا. ولكل ذرة عامل ذري 1 للنرة الأولى، 1 للنرة الثانية وإذا تشابهت الذرات فإن لها جميعًا نفس العامل الذري.

وحتى نجد سعة الأمواج المشتتة في اتجاه ما علينا أن نجمع مساهمات جميع النزرات في الخلايا الموجودة في البلورة. النزرات في الخلايا الموجودة في البلورة. وعليه فإن المساهمات من خلية واحدة تساوى:

$$SF = \sum_{i} f_{j} e^{i \Delta k r_{j}} \dots (2.20)$$

ويكون الجمع فوق جميع النرات الموجودة في الخلية الأولية الواحدة. ويمثل المقدار ($\Delta k r_j$) فرق الطور للموجة المشتتة عن النرة j, أما j فهو العامل النري للدرة j.

ونستطيع أن نكتب المتجه r_f بدلالة المتجهات الأولية للشبيكة البلورية أي، ونستطيع أن $r_f = s_f \, \bar{a}_i + t_f \, \bar{a}_2 + u_f \, \bar{a}_3$. حيث $s_f s_f \, t_f \, \bar{a}_2 + u_f \, \bar{a}_3$

أما المتجه (\widetilde{G}) فهو يساوي أحد متجهات البلورة المقلوبة \widetilde{G} ، وإذا كان النشتت عن المستويات البلورية (h,k,k) فإن:

$$G = h\vec{g}_1 + k\vec{g}_2 + l\,\vec{g}_3$$

وعلية فإن:

$$\vec{r}_j \cdot \vec{G} = (s_j \vec{a}_1 + t_j \vec{a}_2 + u_j \vec{a}_3) (h\vec{g}_1 + k\vec{g}_2 + l\vec{g}_3)$$

 $\vec{r}_j \cdot \vec{G} = 2\pi (s_j h + t_j k + u_j l)$ (2.21)

وبالتعويض في المعادلة 2.20 نجد أن معامل البناء الذري:

$$SF = \sum_{i} f_{j} e^{2\pi i \left(s_{j}b+t_{j}k+u_{j}k\right)} \dots (2.22)$$

وعندما يكون هذا العامل يساوي صفرًا فلا نحصل على انعكاس في هذا الاتجاه، أي أن عامل البناء البلوري يمكن أن يُلفي بعض الانعكاسات المسموح بها باعتبار الفضاء البلوري المنتظم وحدّه.

ولو أخذنا ، على سبيل المثال ، بلورة من النوع bcc فإن الخلية الأولية فيها تشتمل على نقطتين وفي كل نقطة ذرة واحدة (كما هي الحال في فلز الصوديوم مثلاً . أما إحداثيات الذرتين فهى:

$$(s_1,t_1,u_1)\equiv(0,0,0)$$
 الذرة الأولى $(s_2,t_2,u_2)=\begin{pmatrix}1/2,1/2,1/2\end{pmatrix}$ الذرة الثانية

وحيث أن الذرتين متشابهتان فإن $f_1 = f_2$ ، وعليه فإن

$$SF = f(1 + e^{i\pi(h+k+l)})$$

وتكون قيمة SF تساوي صفرًا عندما يكون $-1 = e^{i\pi(\hat{n}+k+l)}$ ، ويحصل ذلك عندما يكون المجموع (h,k,l) يساوي عندًا فرديًا. أي

$$SF = 0$$
 $(h+k+l) = odd$ Integer
= $2f$ $(h+k+l) = even$ Integer.

اي أن طيف حيود أشعة أكس للبلورة boc لا يشتمل على الانعكاسات (400), (222), (200), (110) الانعكاسات (400), (221) (030), (221) (030), (221) الذرتان متشابهتين، أما إذا كانتا مختلفتين (كما في بلورة الأورث فإن جميع خطوط طيف الحيود تكون موجودة ولكن شدة هذه الخطوط متباينة: $SF = f_1 - f_2 \qquad (h+k+l) = odd.$ $SF = f_1 + f_2 \qquad (h+k+l) = even.$

ولذا فإن النسبة بين شدة المجموعة الأولى إلى شدة المجموعة الثانية تساوي $\frac{\left|f_1-f_2\right|^2}{\left|f_1+f_2\right|^2}.$ وفوق هذا الاختلاف في الشدة يضاف أيضًا تغير f التدريجي مع زاوية

الحيود لكل خط من خطومه الطيف.

أما البلورة المكتبة البسيطة (30) فإن الخلية الأولية لها تشتمل على نقطة واحدة، وعليه فإن $F = fe^{2\pi(0)} = f$ باعتبار بأن الذرة الواحدة موجودة في نقطة الأصل (0,0,0). وتكون جميع فيم h,k,l ممكنة وجميع الانعكاسات مسموح بها (200), (211), (210), (210), (210))

وباستخدام قانون براغ $a=2d\sin\theta$ نستطيع تحديد قيمة $a=2d\sin\theta$ انعكاس من الانعكاسات المسموح بها.

وللبلورات المكمية بمكن إثبات أن:

$$d_{hkl}^{2} = \frac{a^{2}}{\left(h^{2} + k^{2} + l^{2}\right)}$$

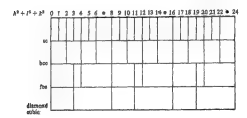
وبالتعويض في قانون براغ نجد أن

$$\sin^2 \theta = \frac{\lambda^2}{4 \pi^2} (h^2 + k^2 + l^2) \dots (2.23)$$

 $\left(\hbar^2+k^2+l^2
ight)$ وحيث أن h,k,l أعداد صحيحة فإن القيم المكنة للمقدار وحيث أن ماوي

$$\left(k^2+k^2+l^2\right)=0,1,2,3,4,5,6$$
 8,9,10,11,12,13,14 16,17,18..... (7,15,23,.... لاحظ غياب القيم

واليك الشكل التالي (2.9) الذي يبين الانعكاسات المكنة لكل نوع من أنواع البلورات المكمية



شكل (2.9): الانمكاسات المسموح بها لكل نوع من أنواع البلورات المكعبة. لاحظ أن عدد هذه الانعكاسات يقل كلما زاد عدد الذرات في الخلية الأولية.

ومن المعادلة (2.23) يمكن إيجاد فيمة الزاوية لكل خط من خطوط طيف الحمود.

وكمثال آخر على بيان أهمية المامل SF في تحديد الخطوط التي تظهر في طيف الحيود ، نأخذ بلورة من التوع (fcc). وفي هذا النوع (fcc) تشتمل الخلية الأولية على أربع نقاط من نقاط الشبيكة ، وفي كل نقطة ذرة من الذرات. ومواضع هذه الذرات الأربع هي:

j (رقم الذرة)	_8	t	u
1	0	0	0
2	1/2	1/2	0
3	1/2	0	1/2
4	0	1/2	1/2

وبناء على ذلك فإن المامل SF يساوى

$$SF = f\left(1 + e^{i\pi(h+k)} + e^{i\pi(h+l)} + e^{i\pi(k+l)}\right)$$

$$=4f$$
 عندما تكون h,k,l عندما تكون h,k,l عندما أو كلها زوجية (مثلاً (111), (200), (111) عندما تكون h,k,l مختلطة من الأعداد $SF=0$ الشردية والزوجية ((110),(110),(100)).......

هذا إذا كانت جميع الذرات في النقاط الأربعة متشابهة. أما إذا كانت نقاط ، NaCl مشغولة بذرات معتلفة ، كما هي الحال في بلورات ملح الطعام NaCl الشبيكة مشغولة بذرات معض الشيء عما ذكر أعلاه. إذ تتالف شبيكة NaCl من شبيكتين من النوع foc متداخلتين في كل منهما نوع واحد من الدرات وهما منزاحتان عن بعضهما بعقدار $\left(\frac{a}{2}\right)$. وعليه توجد أربع ذرات من Na في الخلية الأولية الأسبيكة الأولى ، وأربع ذرات من Cl في الخلية الأولية الشبيكة الثانية:

	1			
j (رقم الذرة)	S	t	u	
1	0	0	0	
2	1/2	1/2	0	
3	1/2	0	1/2	
4	0	1/2	1/2	
5	1/2	1/2	1/2	
6	1/2	0	0	
7	0	1/2	0	
8	0	0	1/2	

وعليه فإن معامل البناء الذري يساوي

$$\begin{split} SF &= f_1 \Big(1 + e^{t\pi(h+k)} + e^{t\pi(h+l)} + e^{t\pi(k+l)} \Big) + f_2 \Big(e^{t\pi(h+k+l)} + e^{t\pi h} + e^{t\pi h} + e^{t\pi h} \Big) \\ &= \Big(f_1 + f_2 e^{t\pi(h+k+l)} \Big) \Big(1 + e^{t\pi(h+k)} + e^{t\pi(h+l)} + e^{t\pi(h+l)} \Big) \end{split}$$

$$=0$$
 اذا كانت h,k,l مغتلطة h,k,l اذا كانت h,k,l روجية h,k,l روجية h,k,l عردية h,k,l مدينة h,k,l غردية الأ

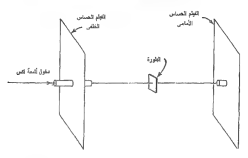
2-2-4 الطرق التجريبية

للحصول على نماذج لحيود أشعة اكس عن البلورات لا بد من حصول توافق بين كل من θ,λ حتى يتحقق قانون براغ. إذ لو سقط شعاع طوله الموجي λ على بلورة ثابتة بزاوية سقوط ما فلا يتوقع حصول انعكاس وتداخل بنائي بشكل عام. ولكن لا بد من الناحية التجريبية أن نوفر أشعة ذات طول موجي متغير فوق مدى معين (مثلاً $^{*}2 - 0$) أو أن نغير زاوية السقوط بشكل مستمر (مثلاً $^{*}3 - 0$) حتى يحصل التوافق بين 0.4 فانون براغ.

وقد صممت طرق معيارية لحيود أشمة أكس لدراسة البناء البلوري لعينات مختلفة من المواد المتبلورة. وسوف نصف باختصار ثلاث طرق يستخدمها الفيزياثيون منذ بضعة عقود.

أ- طريقة لاو (Laue Method)

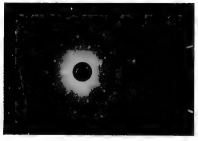
وفيها نسقط شعاعاً من أشعة اكس يتغير طوله الموجي λ بشكل مستمر من المصدر، نسقطه على بلورة أحادية ثابتة. وفي داخل البلورة مجموعات متعددة من المستويات البلورية المتوازية (ويرمز لكل مجموعة بالرموز (h,k,l)). وعندما تتفق زاوية السقوط لإحدى هذه المجموعات (المسافة بين المستويات البلورية λ) مع إحدى هنم λ بحيث يتحقق قانون براغ نحصل على انعكاس عن هذه المستويات المتوازية فيم λ بحيث يتحقق قانون براغ نحصل على انعكاس عن هذه المستويات المتوازية وعلى تداخل بنائي بين الأشعة المنعكسة عنها وتظهر نقطة بارزة على الفيلم الحساس أو الكاشف. ولمجموعة أخرى من المستويات المتوازية (رموزها (h,k',l')) نقطة أخرى على الفيلم الحساس إذ تختار هذه المجموعة طولاً موجيًا أخر لتحقيق قانون براغ، وهكذا لكل مجموعة من المجموعات العديدة. وبالتالي فإن نموذج الحيود يتألف من نقاط متتالية مرتبة ترتيبًا يكشف عن التماثل الموجود في البلورة، انظر الشكل (2.10) كيفية إعداد التحرية.



شكل (2.10): ترتيب التجربة لطريقة لاو

وانظر الشكل (2.11) الذي يبين نموذج الحيود لمادة السيلكون باستخدام هذه الطريقة.

والنقاط التي تظهر مرتبة في نموذج الحيود هي رسم لنقاط الشبيكة المقلوبة لأن كل نقطة في نموذج الحيود تقع على مسافة تساوي أحد المتجهات في الشبيكة المقلوبة ($\vec{K} = \vec{K}' - \vec{K} = \vec{G}$).

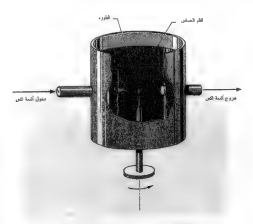


شكل (2.11): نموذج لأو لبلورة السيليكون.

الشبيكة المقلوبة وحيود الأشعة عن البلورات.

ب- طريقة دوران البلورة (Rotating-Crystal)

وق هذه الطريقة نثبت الطول الموجي لأشعة أكس الساقطة على البلورة والتي يعامد اتجاه تكون مثبتة على حامل رأسي ثم نجعلها تدور حول المحور الرأسي الذي يعامد اتجاه أشعة أكس (انظر الشكل 2.12). وقع هذه الحالة لا نحتاج إلى تغيير K، ولكننا بإدارة البلورة حول المحور الرأسي نغير من زاوية السقوط θ على مجموعة المستويات بالمرورة حول المحور قيمتها محققة لقانون براغ، وحيث أن قيم θ تنغير بشكل مستمر فإن كل مجموعة من مجموعات المستويات المتوازية تختار الزاوية التي تناسبها لتحقيق قانون براغ وتؤدي إلى ظهور نقطة على الفيلم الحساس، ويكون هذا الفيلم ملصقاً على الجدار الداخلي لأسطوانة تحيط بالعينة وبحيث يكون محور الأسطوانة هو نفس المحور الرأسي الذي تدور حوله البلورة.

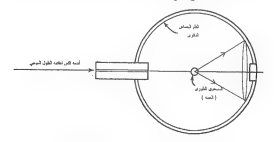


شكل (2.12): ترتيب التجربة في طريقة البلورة الدوارة.

وتنعكس الأشعة عن جميع المستويات التي تتكون موازية للمحور الرأسي بحيث تقع هذه الأشعة المنعكسة في المستوى الأفقي، أما المستويات الأخرى المائلة عن المحور الرأسي فتقع الأشعة المنعكسة عنها فوق أو تحت المستوى الأفقى.

ح- طريقة المسحوق البلوري (Powder Method)

وتكون العينة التي تستخدم في هذه التجرية كميةٌ قليلة من مسحوق ناعم (من البلورة تحت الدراسة) توضع في أنبوب زجاجي دقيق (capillary)، ثم نضع هذه المينة في مركز كاميرا دائرية الشكل تحتوي على فيلم حساس ملصق على محيطها الداخلي. وتدخل أشعة اكس حين سقوطها على العينة من ثقب صغير بجانب الكاميرا، وتخرج باقى الأشعة من ثقب آخر يقابله. (انظر الشكل 2.13a)



شكل (2.13a): الكاميرا المستخدمة في طريقة المسحوق البلوري.

وتكون الأشعة السينية أحادية الطول الموجي (λ). ويوفر المسحوق الناعم عددًا كبيرًا جدًا من البلورات الصغيرة بحيث تكون اتجاهاتها موزعة على جميع الزوايا بشكل متصل تقريبًا. وتتعكس الأشعة عن البلورات الصغيرة التي يحصل أن تصنع بعض المستويات البلورية فيها زاوية مقدارها θ تتفق مع قيعة λ بحيث يتحقق قانون براغ. وتخرج هذه الأشعة بعد حيودها عن العينة على شكل مخروطي حول اتجاه الشعاع الساقط قاطعة الفلم الحساس داخل الكاميرا في حلقات متتالية حسب زاوية المخروط. وتكون الزاوية بين سطح المخروط واتجاه الشعاع الساقط تساوي 2.13 حيث 0 هي زاوية براغ. (انظر الشكل 2.13)



شكل (2.13b): نموذج التشتت مسجلاً على الفلم الحساس

2-2-2 مناطق برلوان (Brillouin Zones

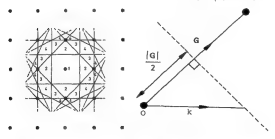
لقد مر معنا عند دراسة حيود الأشعة السينية (وبعد تعريف الشبيكة المقلوبة) بأن الأشعة الساقطة على البلورة بالاتجاه \bar{k} سوف تتشتت في الاتجاء \bar{k} (وبالشدة العظمى) عندما يكون الفرق بين k,k' مساويًا لأحد متجهات الشبيكة المقلوبة، أي

$$k'-k=\Delta k=G$$
 :3 أ
$$2\vec{k}\cdot\vec{G}=\left|G\right|^{2}$$

$$\vec{k} \cdot \left(\frac{1}{2}\vec{G}\right) = \left|\frac{1}{2}G\right|^2 \dots (2.24)$$

ويمكن تمثيل هذه العلاقة هندسيًا بأن نختار شبيكة مقلوبة مؤلفة من عدد كبير من النقاط، ونجعل إحدى هذه النقاط نقطة الأصل (0) ثم نصل 0 مع إحدى النقاط المجاورة فيكون المتجه بين 0 والنقطة المجاورة هو إحدى متجهات الشبيكة المقلوبة 6، ثم نرسم مستوى معامدًا للمتجه G ويمر من منتصفه (انظر الشكل 2.14

لشبيكة مربعة في بعدين). وعندئذ فإن أي متجه \bar{k} بيدأ عند 0 وينتهي على سطح هذا المستوى يحقق العلاقة السابقة، أي أن الشعاع الساقط في الاتجاه له يحقق شرط التشتت البنائي ويكون التشتت في الاتجاء k' الذي يساوي (k-G). وليس هذا المستوى المعامد للمتجه G إلا جزءًا من سطح يحيط بالنقطة 0، إذ لو وصلنا نقطة الأصل مع جميع النقاط من حولها لحصلنا على عدد كبير من المتجهات 6. ثم إن مجموعة المستويات التي تُعامد هذه المتجهات وتُتصفّها تشكل عند تقاطعها منطقة (أو مناطق) مقفلة حول النقطة 0، ويكون كل متجه موجى k يبدأ عند 0 وينتهى على سطح أي مستوى من هذه المستويات محققًا لشرط التشتت البنائي. ويؤدي تقاطع هذه المستويات إلى تجزئة فضاء الشبيكة المقلوبة إلى قطع متجاورة تمثل مناطق مختلفة. وفي الشبيكة المقلوبة المربعة يكون المربع المركزي هو المنطقة الأولى المتكاملة والتي تمثل الخلية الأولية (أصغر مساحة) في هذه الشبيكة (انظر الشكل 2.15) وتسمى هذه الخلية الأولية (المربع المركزي) بمنطقة يرلوان الأولى. أما منطقة برلوان الثانية فهي مجموع الأجزاء الأربعة المشار إليها بالرقم 2. والمنطقة الثالثة هي مجموع الأجزاء الثمانية المشار إليها بالرقم 3، وهكذا.



الشكل (2.14): تمثيل العلاقة 2.24 في الشكل (2.15): مناطق برلوان (الأولى، الثانية والثالثة) لشبيكة ثنائية الأبعاد.

فضاء الشبيكة المقلوبة.

الشبيكة المقلوبة وحيود الأشعة عن البلورات...

هذه هي صورة مناطق برلوان لشبيكة مربعة في بعدين، ومن الواضح أيضًا في هذه الشبيكة أن مناطق برلوان متساوية في المساحة. أي أن مجموع مساحة أجزاء المنطقة الثالثية يساوي مساحة المنطقة الثالثة الثالثة يساوي مساحة المنطقة الثالثة ونستطيع يساوي مساحة المنطقة الأولى أيضًا وهكذا للمناطق الأخرى بعد الثالثة. ونستطيع باستخدام المتجهات (G) الإزاحية أن ننقل أي نقطة في أي منطقة من مناطق برلوان إلى داخل المنطقة الأولى، أي أن هناك تطابقًا بين منطقة برلوان الأولى وكلً من المناطق الأخرى الأعلى. ويمكن لنا أن نتخيل بأن صورة مناطق برلوان للشبائك في ثلاثة أبماد هي أكثر تمقيدًا، ويمتمد شكل هذه المناطق فقط على الخصائص المندسية لشبيكة برافس التي يقوم عليها البناء البلوري، ولا يعتمد على نوع الذرات الموجودة في الخلية الأولية.

وسوف نوضح الشكل العام لمنطقة برلوان الأولى لبعض الأمثلة للبلورات المكمية:

أ- البلورة الكعبة البسيطة (sc)

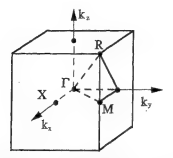
إن المتجهات الأولية لهذه البلورة في الفضاء العادي هي:

$$\vec{a}_1 = a(1,0,0)$$
 $\vec{a}_2 = a(0,1,0)$ $\vec{a}_3 = a(0,0,1)$

وعليه فإن المتجهات الأولية للشبيكة المقلوبة هي:

$$\vec{g}_1 = \frac{2\pi}{a}(1,0,0)$$
 $\vec{g}_2 = \frac{2\pi}{a}(0,1,0)$ $\vec{g}_3 = \frac{2\pi}{a}(0,0,1)$

أي أن الشبيكة المقلوبة هي أيضًا شبيكة مكعبة ضلع المكعب هيها يساوي $\frac{2\pi}{a}$. وعليه فإن منطقة برلوان الأولى (كما تم تعريفها أعلاه) هي أيضًا مكعب كما هو مبين في الشكل 2.16.



شكل (3c.2): منطقة برلوان الأولى لشبيكة مكمية (sc) ويعض النقاط المشار X = 0, $X = \frac{2\pi}{a} \left(\frac{1}{2}, 0, 0 \right)$, $M = \frac{2\pi}{a} \left(\frac{1}{2}, \frac{1}{2}, 0 \right)$, $R = \frac{2\pi}{a} \left(\frac{1}{2}, \frac{1}{2}, \frac{1}{2} \right)$ إليها وهي أو الم

ب- البلورة مركزية الوجه (fcc)

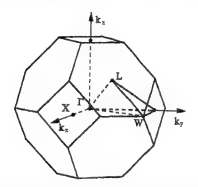
المتجهات الأولية في الفضاء العادي هي:

$$\vec{a}_1 = \frac{a}{2}(0,1,1)$$
 $\vec{a}_2 = \frac{a}{2}(1,0,1)$ $\vec{a}_3 = \frac{a}{2}(1,1,0)$

وعليه فإن متجهات الشبيكة المقلوبة هي:

$$\vec{g}_1 = \frac{2\pi}{a}(-1,1,1)$$
 $\vec{g}_2 = \frac{2\pi}{a}(1,-1,1)$ $\vec{g}_3 = \frac{2\pi}{a}(1,1,-1)$

أي أن الشبيكة المقلوبة لهذه البلورة هي شبيكة من النوع (dcc). ويكون شكل منطقة برلوان الأولى على هيئة مُضلّع ثماني مقصوص الأطراف (الحواف) انظر الشكل 2.17.



شكل (2.17): منطقة براوان لشبيكة مكعبة (fcc) وبعض النقاط المشار إليها

$$. \Gamma = 0, \quad X = \frac{2\pi}{a} (1,0,0), \quad L = \frac{2\pi}{a} (\frac{1}{2}, \frac{1}{2}, \frac{1}{2}), \quad W = \frac{2\pi}{a} (\frac{1}{2}, 1,0)$$

ج- البلورة مركزية الحجم (bcc)

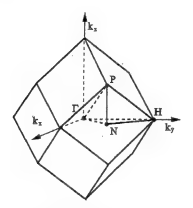
المتجهات الأولية في الفضاء العادي هي:

$$\vec{a}_1 = \frac{a}{2}(-1,1,1)$$
 $\vec{a}_2 = \frac{a}{2}(1,-1,1)$ $\vec{a}_3 = \frac{a}{2}(1,1,-1)$

وعليه فإن متجهات الشبيكة المقلوبة هي:

$$\vec{g}_1 = \frac{2\pi}{a}(0,1,1)$$
 $\vec{g}_2 = \frac{2\pi}{a}(1,0,1)$ $\vec{g}_3 = \frac{2\pi}{a}(1,1,0)$

أي أن الشبيكة المقلوبة لهذه البلورة هي شبيكة من النوع (fcc)، ويظهر شكل منطقة برلوان الأولى على النحو المين (شكل رقم 2.18)



شكل (2.18): منطقة برلوان لشبيكة مكعبة (bcc) وبعض النقاط المشار إليها

$$.\Gamma = 0, \quad N = \frac{2\pi}{a} \left(\frac{1}{2}, \frac{1}{2}, 0 \right), \quad P = \frac{2\pi}{a} \left(\frac{1}{2}, \frac{1}{2}, \frac{1}{2} \right), \quad H = \frac{2\pi}{a} \left(0, 1, 0 \right)$$

د- البلورة السداسية

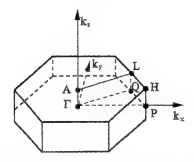
المتجهات الأولية في الفضاء العادي هي:

$$\vec{a}_1 = a(\frac{1}{2}, \frac{\sqrt{3}}{2}, 0)$$
 $\vec{a}_2 = a(\frac{-1}{2}, \frac{\sqrt{3}}{2}, 0)$ $\vec{a}_3 = c(0,0,1)$

ومنها فإن المتجهات الأولية للشبيكة المقلوبة هي:

$$\vec{g}_1 = \frac{2\pi}{a}(1, \frac{1}{\sqrt{3}}, 0)$$
 $\vec{g}_2 = \frac{2\pi}{a}(-1, \frac{1}{\sqrt{3}}, 0)$ $\vec{g}_3 = \frac{2\pi}{c}(0, 0, 1)$

أي أن الـشبيكة المقلوبة لهـذه البلـورة هـي أيضًا شـبيكة سداسـية. ويـبين الشكل (2.19) منطقة برلوان الأولى كما هي في الفضاء المقلوب (k-space).



الشكل (2.19): منطقة برلوان لشبيكة سداسية وبعض النقاط المشار إليها

$$. \Gamma = 0, \quad P = \frac{2\pi}{a} \left(\frac{2}{3}, 0, 0\right), \quad Q = \frac{2\pi}{a} \left(1, \frac{1}{\sqrt{3}}, 0\right), \quad A = \frac{\pi}{c} \left(0, 0, 1\right)$$

الفصل الثانى

مسائل

آثبت أن المسافة الفاصلة بين مستويين متجاورين من المجموعة (h, k, l) في بلورة
 مكعبة تعطى بالملاقة

$$d = \frac{a}{\left(h^2 + k^2 + l^2\right)^{1/2}}$$

-2 عند سقوط أشعة إكس (طولها الموجي -1.54 على مسحوق لفلز ذي بلورة مكعبة، تم الحصول على الانعكاسات القوية عند الزوايا

 $\theta = 20^{\circ}$, 29, 36.5°, 43.4, 50.2, 57.35°

ما هو نوع البناء البلوري لهذا الفلز، وما قيمة المسافة "a" بين ذرتين.

3- أرسم مناطق برلوان الثلاثة الأولى لبلورة مريعة في بعدين.

4- ما قيمة معامل البناء البلوري (SF) لبلورة من النوع (foc) لكل من المستويات (110)، (111)، (220).

الفصل الثالث

ديناميكا البلورات

Crystal Dynamics

الفصل الثالث

ديناميكا البلورات Crystal Dynamics

لقد رأينا في الفصل السابق بأن الذرات تتواجد في نقاط الشبيكة البلورية لكل نوع من أنواع البناء البلوري، أي أن هذه الذرات مرتبة بشكل دوري منتظم في الفضاء الثلاثي. ولكن هذا الترتيب المنتظم لا يكون مثاليًا إلا عندما تكون هذه النارات ساكنةً في أماكنها ولا تتحرك، ولا يحصل ذلك إلا عندما تقترب درجة حرارة البلورة من الصفر المطلق حسب النظرية الكلاسيكية. أما في نظرية الكم فإن هذه الذرات تمتلك طاقة تسمى الطاقة الصفرية حتى عندما تكون درجة الحرارة تساوى صفرًا وذلك انسجامًا مع مبدأ عدم التحديد. أي أن النموذج الساكن للبلورات (الذرات جامدة في مواضعها) هو نموذج غير صحيح، وقد ظهر فشله عند التطبيق على كثير من الخواص الفيزيائية للمواد، إذ هو يهمل حركة النرات حول مواضع سكونها عند حساب الطاقة الداخلية للجسم الصلب، ويأخذ الطاقة الحركية للإلكترونات فقط بمين الاعتبار. ولذا فقد فشل في تفسير نتائج قياس الحرارة النوعية للأجسام الصلبة عند درجات الحرارة المختلفة، وفي تفسير تمدد الأجسام الصلية عند تسخينها، وفي تفسير انصهارها (تحولها إلى سائل) عند الوصول إلى درجة الذوبان. كما أن هذا النموذج لا يصلح لتفسير كثير من الظواهر المتعلقية بتوصييل الكهرباء والتوصيل الحراري، ولا لتفسير ظاهرة البواد فائقة التوصيل (super conductors). إضافة إلى ذلك فإن هناك عددًا كبيرًا من الظواهر الضوئية الناتجة عن تفاعل الإشعاعات الضوئية مع الأجسام الصلبة تحت ظروف تحرسية مختلفة (انعكاس، امتصاص، تشتت ...) لا يمكن تفسيرها إذا اعتمدنا على هذا النموذج الساكن للبلورات.

وسوف نحاول في ما يلي من تحليل أن ندرس العديد من الخصائص الفيزيائية للأجسام الصلبة والتي تعتمد على الطاقة الداخلية لبلورات هذه الأجسام.

3-1 الطاقة الداخلية

وهي تمثل الطاقة الكلية لنظام مغلق. وتتألف الطاقة الداخلية لجسم صلب من طاقة الحركة وطاقة الوضع للوحدات البنائية داخله (ذرات، أيونات، جزيئات) وطاقة الإلكترونات، والطاقة الناتجة عن التشوهات البنائية.

ويمكن تقسيم هذه الطاقة الكلية إلى المساهمات التالية:

الدريط بين الدرات أو الجزيئات اللازمة لتكوين البلورة:

وهي طاقة سالبة، وتسمى أيضًا طاقة الشبيكة البلورية (E_I). وتعتمد هذه الطاقة على حجم الجسم الصلب وعلى البناء البلوري له، وهي لا تعتمد على درجة الحرارة إلا بطريقة غير مباشرة من خلال الاعتماد الضعيف للحجم على درجة الحرارة. وكما مر معنا في الفصل الأول هإن هناك أنواعًا من طاقة الربط بين الذرات، وجميعها تعتمد على قوى الجذب والتنافر الكهربائية (طاقة فان درفال، الطاقة الأيونية، الطاقة التشاركية...) والتي تعتمد بدورها على المسافة بين الذرات أو الأيونات، ويمكن لهذه المسافات أن تتغير تفيرًا طفيفًا تحت تأثير التغير في الحجم (سبب تغير درجة الحرارة أو الضغط)، وذلك لأن مسافة الاتزان بين الذرات المتجاورة على النحو كالمناف المتطبح أن نكتب بأن طاقة الربط.

 $E_i = E_i(V)$

ونظرًا لاعتمادها الضعيف على درجة الحرارة، فلا تدخل في حساب الحرارة النوعية للأجساء الصلية. ب- طاقة الاهتزازات البلورية (Lattice Vibrations)

وهي الطاقة الإضافية التي تكتسبها البلورة عند تسخينها من درجة الصفر إلى درجة حرارة T: وهي تمثل الطاقة الاهتزازية للذرات حول مواضع سكونها وتتألف من الطاقة الحركية للذرات عند اهتزازها وطاقة الوضع لها عند إزاحتها عن موضع السكون. وتعتمد الطاقة الاهتزازية بمجموعها على كل من الحجم ودرجة الحرارة، أي أن

$$E_{v} = E_{v}\left(V,T\right)$$

ج- مساهمات أخرى مثل طاقة الغاز الإلكتروني، والطاقة المغناطيسية (أن وجدت)،
 وطاقة الأمواج الأسبينية وغيرها.

2-3 اهتزازات الشبيكة البلورية (Lattice Vibrations)

عند تسخين البلورة تزداد حركة الدرات المرتبة بانتظام في نقاط الشبيكة، وهي حركة اهتزازية حول موضع السكون (الاتزان)، وتهتز هذه الدرات في الفضاء الثلاثي وفي الاتجاهات الثلاثية (xy,z). وتنشأ هذه الحركة الاهتزازية نتيجة اكتساب الدرات طاقة حرارية عند التسخين. وسوف نقتصر في معالجة هذه الاهتزازات على الاهتزازات ذات السعة الاهتزازية الصغيرة (simple harmonic). ويحكم هذه وتسمى هذه المعالجة بالتوافقية البسيطة (simple harmonic). ويحكم هذه الاهتزازات القوى المتبادلة بين الدرات المتجاورة عند إزاحتها عن موضع الاتزان. وليجاد الدوال الموجية للنظام، ولكننا نستطيع الحصول على كثير من الخواص الهمة لهذه الحركة وللخواص الهمة لهذه الحصول على كثير من الخواص الهمة لهذه وضحتها نتناسب طرديًا مع مقدار ونصحته بأن نجمل هذه القوى بين الذرات أثناء حركتها تتناسب طرديًا مع مقدار ونصحته الذرة عن موضع الاتزان (أي اعتماد التقريب الهارموني (harmonic).

وقبل أن نبداً بمعالجة الاهتزازات الجماعية للذرات في الشبيكة، نود أن نلفت الانتباه إلى حقيقة تجريبية نشاهدها دائمًا، وهي أن الأمواج الصوتية تنتقل وتنتشر في الأجسام الصلبة وبسرعة أكبر من انتشارها في الأوساط الغازية. ونستدل من هذه الحقيقة أن هناك اهتزازات على هيئة أمواج تتنشر في البلورات، وبأطوال موجية أكبر كثيرًا من السافة "a" بين الذرات المتجاورة. أي أن البناء الذري الدقيق للبلورة ليس عاملاً مهمًا لانتشار هذه الأمواج، بل هي تعتمد في انتشارها على مرونة الوسط الصلب بشكل عام وعلى كثافته. فالبلورة بالنسبة لهذه الأمواج هي وسط مادي منصل ومستمر كالسلك المشدود أو القضيب المدود. وكما هو معروف فإن معادلة الحركة للأمواج في الأوساط المادية المتصلة هي

$$\frac{d^2u}{dt^2} = \left(\frac{C}{\rho}\right) \frac{d^2u}{dx^2} \quad \dots (3.1)$$

ث u مقدار الإزاحة عن موضع الاتزان.

x الاتجاء الذي تنتشر فيه الأمواج.

ممامل ينج للمرونة، ρ كثافة الوسط

ويمثل المقدار
$$v = \left(\frac{C}{\rho}\right)^{\frac{1}{2}}$$
 سرعة انتشار هذه الأمواج.

ومن المعلوم أن سرعة الأمواج الصوتية في الأجسام الصلبة هي من رتبة $\frac{m}{\sec}$ 1000 ويمكن لهذه الاهتزازات الميكانيكية (الأمواج الصوتية) أن تنتشر في الاتجامات الثلاثة (x,y,z)، فإن كانت u في الاتجام الذي تنتشر فيه الموجة (x) سميت الأمواج بالأمواج الطوثية (longitudinal)، وإن كانت u في اتجاء معامد (أي v و v سميت بالأمواج المستعرضة. وتختلف السرعة باختلاف النوع لأن معامل المرونة v يختلف من اتجاء إلى آخر. ولكن جميع السرع تكون من نفس الرتبة.

ومن الواضح أن السرعة لا تعتمد على الطول الموجي، بل هي مقدار ثابت يعتمد على الوسط المادي فقط، أي

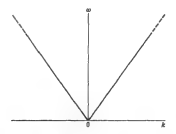
$$\mathbf{v} = f\lambda = \frac{\omega}{2\pi}\lambda = \frac{\omega}{2\pi/2} = \frac{\omega}{|\mathbf{k}|} \dots (3.2)$$

(wave vector) التردد الزاوي، k المتجه الموجى ω

كما نرى بأن السرعة الطورية والسرعة الجماعية متساويتان ولا يوجد تفرق للأمواج (dispersion) أثناء انتشارها (انظر الشكل 3.1)

$$v_p(phase velocity) = \frac{\omega}{k}$$

 $v_g(group velocity) = \frac{d\omega}{dk} = v_p$



شكل (3.1): انتشار الأمواج بسرعة ثابتة في الوسط المادي المتصل.

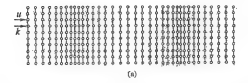
ولا تنطبق هذه النتائج على الأمواج الاهتزازية في البلورة أذا كان الطول الموجي لها قصيرًا ومن نفس رتبة المسافة بين الذرات (a)، أي عندما:

$$\lambda \sim a(fewA^\circ)$$

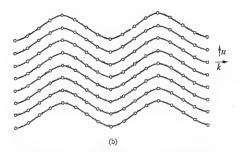
وسوف ننتقل الآن إلى دراسة الاهتزازات البلورية في الشبيكة التي تحتوي على عدد من النقاط المادية (النرات) المرتبة بشكل منتظم بحيث تفصل النرة عن جارتها مسافة مقدارها "a". أي أن البلورة ليست وسطًا ماديًا متصلاً بل هي مؤلفة من نقاط مادية تفصلها عن بعضها البعض مسافات متساوية في كل اتجاه من الاتجاهات الثلاثة.

3—3 الاهتزازات في شبيكة أحادية الذرة (Monatomic)

وية البداية ناخذ شبيكة تشتمل الخلية الأولية فيها على ذرة واحدة، ثم نحاول أن نجد تردد الموجة الاهتزازية (بسبب إزاحة الذرات عن موضع الاتزان) بدلالة المتجه الموجي $\bar{\lambda}$ الذي يصف هذه الموجة. وعندما تنتشر الموجة في الاتجاه [100] مثلاً هإن مجموعة كبيرة من المستويات البلورية التي تحتوي على أعداد كبيرة من الدرات تتحرك باتفاق في الطور (in phase) وبإزاحات إما موازية للمتجه الموجي أو معامدة له. أي أن هذه الاهتزازات هي حركة جماعية (collective) وليست حركة ذرة واحدة. ولحل قيمة من قيم $\bar{\lambda}$ يمكن لهذه المستويات البلورية أن تهتزفي ثلاثة انماط اهتزازية (modes) احدها طولي (عندما تكون الإزاحة معامدة لاتجاه الإزاحة موارية لاتجاه λ) واثنان مستعرضان (عندما تكون الإزاحة معامدة لاتجاه λ). (انظر الشكل 2.2.)

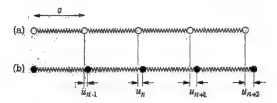


الشكل (3.2): (b) موجة صوتية مستعرضة (الإزاحة معامدة للمتجه الموجي)



الشكل (3.2): (a) موجة صوتية طولية (الإزاحة موازية للمتجه الموجى)

ونفترض الآن بأن القوة التي تؤثر على الذرة في المستوى p مثلاً تتناسب طرديًا مع مقدار التغير في المسافة بينها وبين الدرات المجاورة في المستويات المجاورة نتيجة الحركة الامتزازية. ولو أخذنا خطًا واحدًا من الدرات في اتجاء واحد فقط (انظر الشكل 3.3)



الشكل (3.3): سلسلة خطية من ذرات متشابهة عند اهتزازها فإن القوة المؤثرة على الذرة ٣ مثلاً تساوى

$$F = \sum_{p} c_{p} \left(u_{n+p} - u_{n} \right)$$

حيث تأخذ p قيمًا صحيحة سالبة وموجبة، أي أن الذرة p تتأثر بحركة كل الذرات القريبة منها. ولو اقتصرنا في المجموع على أقرب الذرات فقط فإن p تأخذ قيمتين فقط 1-1 ، أي أن

$$F = c_1(u_{n+1} - u_n) + c_1(u_{n-1} - u_n)$$

$$F = c_1(u_{n+1} - 2u_n + u_{n-1}).....(3.3)$$

حيث u هي مقدار الإزاحة عن وضع الاتزان، c ثابت الزنبرك الذي يمكن تخيله موجودًا بين الدرات المتجاورة (علمًا بأن $c_1 = c_2$). وعليه فإن معادلة الحركة للذرة u (هكتلتها u) هي:

ومن معرفتنا بالحركة التوافقية البسيطة ، فإننا نتطلع إلى حلول على النحو. $u_n = u e^{i(kna-cat)}$

حيث أن مواضع الذرات هي

$$x_{n-1} = (n-1)s$$
, $x_n = ns$, $x_{n+1} = (n+1)s$,

وبالتعويض في المادلة السابقة نحصل على:

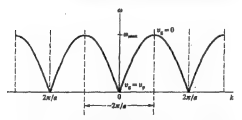
$$-M\omega^{2} = c_{1} \left(e^{ik\alpha} - 2 + e^{-ik\alpha} \right) -M\omega^{2} = 2c_{1} (\cos k\alpha - 1)$$

أو

$$M\omega^{2} = 4c_{1}\sin^{2}\frac{ka}{2}$$

$$\omega = \left(\frac{4c_{1}}{M}\right)^{\frac{1}{2}}\left|\sin\frac{ka}{2}\right|$$
(3.5)

ويمثل الشكل (3.4) رسمًا بيانيًا لهذه العلاقة الهامة



شكل (3.4): علاقة التفرق ($\omega = \omega(k)$) لاهتزازات السلسلة الخطية.

وبالمقارنة مع السلوك للخيط المادي المتصل (الشكل 3.1) ثلاحظ ما يلي:

هناك قيمة عظمى للتردد
$$\omega_{\max} = \left(\frac{4c_1}{M}\right)^{1/2}$$
 عناك قيمة عظمى للتردد

 $a_{
m mex}$ من يا لا يمكن حصول اهتزازات بلورية ترددها أعلى من (cut-off)

إن هذا التكرار الدوري المنتظم لقيم ω لا يعملى أي معلومات إضافية فوق ما هو موجود في الفترة الأولى. ونبدأ بنقطة الأصل التي تكون عندها $0=\omega$ مع k=0 ، وتمتد الفترة الأولى الهامة ما بين $\frac{\pi}{a} \le k \le \frac{\pi}{a}$. أما قيم k التي تقع خارج هذه الفترة ، أي $\frac{\pi}{a} \le k \le \frac{\pi}{a}$ أن فسلا تودي إلى قيم جديدة للتردد ω ، وتكون القمم والقيمان في الشكل الموجي غير منطبقة مع مواضع النرات (انظر الشكل 3.5) ولا تمثل هذه القيم خارج الفترة الأولى طولاً مقبولة فيزيائيًّا. ونلاحظ أيضًا أن مدى

الفترة الأولى يساوي $\frac{2\pi}{a}$ ، وليس هذا المدى إلا المتجه الأولى (primitive vector) \underline{x} الشبيكة المقلوبة. أى أن فضاء المتجه \bar{x} ليس إلا فضاء الشبيكة المقلوبة.



الشكل (3.5): شكل الموجة عندما $k=\frac{4\pi}{a}, \omega=0$ حيث لا تتطابق القمم والقيمان مع مواضع النرات.

وبذلك نرى بأن الأمواج تنتشر في الفضاء الحقيقي للشبيكة العادية ، ولكن هذا الانتشار يوصف بواسطة المتجهات في فضاء الشبيكة المقلوبة (فضاء \bar{k}). وكما أن جميع الخلايا الأولية في الشبيكة الحقيقية متشابهة ومتكافئة ، كذلك فإن الخلايا الأولية في الشبيكة المقلوبة كلها متشابهة ومتكافئة ، وتشتمل كل منها على نفس المعلومات.

ونلاحظ أيضناً أن الخلية الأولية في الشبيكة المقلوبة هي منطقة برلوان الأولى، أي أن جميع قيم k المهمة فيزيائيًا $\frac{-\pi}{a} \le k \le \frac{\pi}{a}$) تقع ضمن منطقة برلوان الأولى، الشبيكة الخطية.

ولو أخذنا النسبة بين إزاحتي ذرتين متجاورتين.

$$\frac{u_{n+1}}{u_n} = \frac{e^{ika(n+1)}}{e^{ika(n)}} = e^{ika}$$
 (3.6)

لرأينا أن المدى $\pi \leq ka \leq \pi$ يفطي جميع القيم المكنة، ولا معنى للقول بأن فرق الطور بين نرتين متجاورتين أكبر من π ، وذلك لأن فرق الطور 1.2π مثلاً

يكافئ فرق الطور -0.8π ، وكذلك فإن فرق الطور 4.2π يكافئ فرق الطور 0.2π وهكذا. أي نستطيع إرجاع أي قيمة من قيم k خارج منطقة برلوان الأولى إلى داخل هذه المنطقة بأن نطرح منها عددًا صحيحًا من متجه الشبيكة المقلوبة $\frac{2\pi}{a}$ وعليه فإن

$$\frac{u_{n+1}}{u_n} = e^{ika} = e^{i(k\frac{2\pi}{a}m)} \cdot e^{2\pi i m} = e^{ik'a}$$

$$(k' = (k - \frac{2\pi}{a}m))$$

أي أن k' التي تقع داخل منطقة برلوان الأولى تكافئ k' التي تقع خارجها في وصف الإزاحة للذرات. أي أن هناك حاجة للأمواج ذوات الأطوال الموجية الأكبر من $2a \ge 2a$) فقط، لوصف الحركة الاهتزازية، ولا تفيدنا الأمواج $(2a \ge 2a)$ في إعطاء أي معلومات أضافية. (انظر الشكل 3.6).



الشكل (3.6): لا حاجة للموجة المثلة بالخط المتصل، وتكفي الأمواج ذات الأطوال الموجية 24.

وعند حدود منطقة برلوان الأولى (أي عندما $\frac{\pi}{a}$ نجد أن النسبة =-1 وعند عدود منطقة برلوان الأولى (أي عندما والتي تليها) تهتزان في =-1 اتجاهين متعاكمين.

ويحصل ذلك لأن الأمواج المنتشرة على الشبيكة الخطية تنعكس وهق قانون براغ: $2d \sin \theta = \lambda$.

حبث

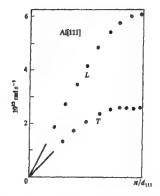
$$\theta = \frac{\pi}{2}$$
 $d = a$

ويالتالي هإن:

 $\lambda = 2a$

وتتداخل الأمواج المنتشرة إلى اليمين مع تلك المنعكسة متجهة إلى اليسار وتنشأ الأمواج الموقوفة (standing)، أي أن النمط الامتزازي $\frac{\pi}{a}$ يترافق دائمًا مع النمط المماثل له $k=-\frac{\pi}{a}$ وتتولد الأمواج الموقوفة ويتوقف انتقال الطاقة، وتتفق هذه النتيجة مع حقيقة أن السرعة الجماعية $V_g=\frac{d\omega}{dk}$.

إضافة إلى الاهتزازات الطولية في الشبيكة الخطية، فإن فيها اهتزازات مستعرضة حيث تكون إزاحة الذرات في اتجاء معامد لاتجاء سير الموجة (k)، أي في الاتجاهين y,z أذا كانت \tilde{x} في الاتجاء x, ولما كانت القوى المرنة بين النرات في الاتجاهين y,z تختلف عنها في الاتجاء الطولي x فإن ذلك سيودي إلى ظهور فرع آخر للعلاقة بين x, في يقع تحت الفرع الأول المبين في المشكل x, في يقين الفرعين لفلز الاتجاء x, ويبين الشكل x, هذين الفرعين لفلز الأنبوم.



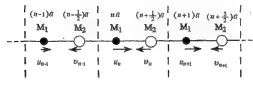
الشكل (3.7): طيف الأنماط الاهتزازية للألنيوم في الاتجاه [111].

وفي العادة يمكن إثارة عدد من هذه الأنماط الاهتزازية عندما تحصل الإزاحة للنزرات. وليس عسيرًا أن نرى بأن هذا التعليل للأنماط الاهتزازية في بعد واحد يمكن تطبيقه في حالة البلورة في ثلاثة أبعاد. وكما ذكرنا فإن هذه الاهتزازات هي اهتزازات جماعية (جميع النزرات الموجودة في مجموعة المستويات البلورية المتوازية). ويمكن لكل مجموعة من المستويات أن تهتز طوليًا أو عرضيًا، مع وجود علاقات ممينة بين غره.

4-3 الاهتزازات في شبيكة خطية مؤلفة من ذرتين (Diatomic)

عندما تشتمل الخلية الأولية في البلورة على ذرتين أو أكثر، كما هي الحال في العمال NaOl أو في بلورة الماس، فإن فروعًا جديدة للملاقة $\omega = \omega(k)$ تظهر في طيف الامتزازات البلورية. ولبيان ذلك نأخذ شبيكة خطية في بعد واحد مؤلفة من ذرتين كتلة الأولى M وكتلة الثانية M. وفي وضع الاتزان تكون الذرة الأولى في المواقع

(na). بينما تكون النارة الثانية $\frac{a}{2}$ المواقع $a = (n + \frac{1}{2})a$ حيث a هي المسافة بين ذرتين من نفس النوع (انظر الشكل 3.8).



الشكل (3.8)

 (M_1) مقدار الإزاحة عن موضع الاتزان للذرات من النوع الأول (M_1) ν_n مقدار الإزاحة عن موضع الاتزان للذرات من النوع الأول (M_2)

وحتى تكون الحسابات بسيطة، نفترض أن القوى المربة هي بين ذرة ما وأقرب الذرات المجاورة، وأن ثابت المرونة C له نفس القيمة وبناء على ذلك هإن معادلات الحركة لكل من الذرتين هي:

$$M_1\ddot{u}_n = -C(2u_n - v_{n-1} - v_n)$$

 $M_2\ddot{v}_n = -C(2v_n - u_n - u_{n-1})$ (3.7)

ونفترض حلولاً موجية لمقدار الإزاحة على النحو:

$$u_{n} = A_{1}e^{i(kna-ax)}$$

$$V_{n} = A_{2}e^{i[ka(n+1)/2]-ax}$$
(3.8)

حيث A_1 سمعة الاهتمزاز للمذرة الأولى، A_2 سمعة الاهتمزاز للمذرة الثانيمة وبالتعويض في المعادلة A_1 نحصل على:

$$-M_{1}\omega^{2}A_{1} = -C\left(2A_{1} - A_{2}e^{-\frac{\hbar a}{2}} - A_{2}e^{\frac{\hbar a}{2}}\right) - M_{2}\omega^{2}A_{2} = -C\left(2A_{2} - A_{4}e^{-\frac{\hbar a}{2}} - A_{4}e^{\frac{\hbar a}{2}}\right)$$
(3.9)

وهاتان معادلتان خطيتان بمجهولين هما A_1,A_2 ، ويكون لهما حل مقبول فيزيائيًا عندما يكون المحدد (det.) لعوامل كل من A_1,A_2 بساوي صفرًا، أي عندما:

$$\begin{vmatrix} 2C - M_1 \omega^2 & -2C \cos \frac{ka}{2} \\ -2C \cos \frac{ka}{2} & 2C - M_2 \omega^2 \end{vmatrix} = 0 (3.10)$$

ونحصل من ذلك على المعادلة:

$$M_1 M_2 \omega^4 - 2C(M_1 + M_2)\omega^2 + 2C^2(1 - \cos k\alpha) = 0$$

أي أن جذري المادلة هما:

$$\omega_{\pm}^{2} = C \left(\frac{1}{M_{1}} + \frac{1}{M_{2}} \right) \pm C \sqrt{\left(\frac{1}{M_{1}} + \frac{1}{M_{2}} \right)^{2} - \frac{4 \sin^{2} \frac{ka}{2}}{M_{1} M_{2}}}(3.11)$$

أي أن هناك حلّين لكل قيمة من قيم k، ويسمى الحل الأول ∞ بالفرع Optical ϕ_{*}^{2} بالفرع (Acoustical branch)، والحل الثاني ϕ_{*}^{2} بالفرع الضوثي (branch). وسوف نوضح أسس هذه التسمية. كما سنجد ما يؤول إليه كل من الحلين عند النهايتين المصفرى $(ka \ll \pi)$ والعظمى $(ka \ll \pi)$ لقيمة المتجه الموجى k.

وعند النهاية الصغرى (الطول الموجي للاهتزازات كبير a >> a) فإن

$$\omega_{-}^{2} = \frac{2C}{M_{1} + M_{2}} \left(\frac{a}{2}\right)^{k} k^{2} \qquad acoustical$$

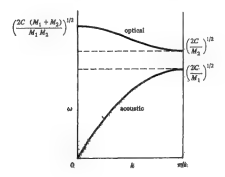
$$\omega_{+}^{2} = 2C \left(\frac{1}{M_{1}} + \frac{1}{M_{2}}\right) \qquad optical$$
(3.12)

وعند النهاية العظمى $k=\pm \frac{\pi}{a}$ أي عندما تكبون الأطوال الموجية للامتزازات قصيرة ولكنها لا تقل عن $\lambda=2a$ ، فإن

$$\omega_{+}^{2} = \left(\frac{2C}{M_{2}}\right)^{\frac{1}{2}} \dots (3.13)$$

$$\omega_{-}^{2} = \left(\frac{2C}{M_{1}}\right)^{\frac{1}{2}} \dots (3.13)$$

ويمثل الشكل (3.9) كيفية اعتماد ω على المتجه الموجي M_{\perp} خالة أن (Acoustical) . $M_1 > M_2$ والأعلى ويسمى بالفرع الصوتي (Optical) . والأعلى ويسمى بالفرع الضوئي (Optical) ويينهما هجوة في قيم ω عند حدود منطقة برلوان. أي لا توجد اهتزازات داخل البلورة تقع تردداتها بين ω_+, ω_- .



الشكل (3.9): النمط الإهتزازي الضوئي، والنمط الصوتي. ويقع النمط الضوئي عند التربدات الأعلى، ومقدار التفرق فيه أقل.

وحتى نلقى مزيدًا من الضوء على الفرق بين الفرعين، نعود إلى معادلات الحركة (3.9) ونجد أن النسبة بين سعتي الاهتزاز A_1,A_2 للذرتين المتجاورتين الساوى

$$\frac{A_1}{A_2} = \frac{2C\cos\frac{ka}{2}}{2C - M_1\omega^2}...(3.14)$$

وناخذ أولاً الفرع الصوتي فنجد أن $\frac{A_1}{A_2}=1$ عندما تكون $ka \to 0$ حيث أن

k عما أن التردد a ينتاسب خطيًا مع k د ڪما

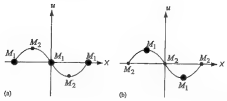
$$\begin{split} \omega_{-} &= \sqrt{\frac{2C}{M_1 + M_2}} \left(\frac{a}{2}\right) k \\ \omega_{-} &= \sqrt{\frac{C}{\left(M_1 + M_2\right)}} \left(\frac{a}{2}\right) k \end{split}$$

أي أن سرعة الصوت ين:

$$u_s = \sqrt{\frac{C}{(M_1 + M_2)}} \left(\frac{a}{2}\right)$$

وتشبه هذه العلاقة ما حصلنا عليه في الشبيكة الخطية أحادية الذرة حيث حلت الكتلة المتوسطة $\left(\frac{M_1+M_2}{2}\right)$ محل الكتلة M ، والمقدار C هو ثابت المونة.

وعند حدود منطقة برلوان $k=\pm\frac{\pi}{a}$ فإن ∞ ، وهذا يعني أن إحدى وعند حدود منطقة برلوان (M_1) ساكنة وأن التريد يعتمد على M_1 فقط. (أنظر الشكل 3.10)



الشكل (3.10): (a) الفرع الضوئي عند $k=\frac{\pi}{a}$ حيث تهتز M_2 فقط. الشكل (b) الفرع الصوتى عند $k=\frac{\pi}{a}$ حيث تهتز الفرع الصوتى عند $k=\frac{\pi}{a}$

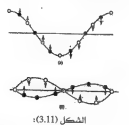
اما الفرع الثاني الضوئي فيبدأ بتريد مقداره $\omega_+^2 = 2C \left(\frac{1}{M_1} + \frac{1}{M_2}\right)$ عند مقداره مقداره $\omega_+^2 = 2C \left(\frac{1}{M_1} + \frac{1}{M_2}\right)^{N_2}$ عند حدود مركز منطقة برلوان (k=0) ويتاقص تردده حتى يصل إلى $\omega_+^2 = \frac{2C}{M_2}$ عند الفرع بأن منطقة برلوان $\omega_+^2 = \frac{1}{M_2}$ عند الفرع بأن الخريب تهتزان في اتجاهين متعادين في هذا الفرع ويحيث يبقى مركز الثقل ثابتًا ، ويؤول التردد إلى مقدار ثابت هو $\omega_+^2 = 2C \left(\frac{1}{M_2} + \frac{1}{M_2}\right)$

اما عند القيمة العظمى للمتجه الموجي $k=\pm \frac{\pi}{a}$ فإن النسبة 0 ، ويمني هذا بأن الذرة M_1 هي التي تهتز بينما تبقى الذرة M_1 ساكنة ويعتمد التردد على M_2 فقط. (الشكل 3.10)

وترجع تسمية الفرع الأدنى بالفرع الصوتي لأنه هو الفرع الذي يتناقص تردده $k \to 0$ المنفر عندما تقترب $0 \to k$ ، وعند ذلك فإن العلاقة بين التردد والمتجه $\alpha = u_s k$ تصبح خطية $\alpha = u_s k$ وتنتشر الأمواج الصوتية طويلة الأمواج ($\alpha > 0 > 0$) بسرعة ثابتة $\alpha = 0$ البلورة دون أن يحدث لها أي تفرق (dispersion).

أما تسمية الفرع الأعلى بالفرع الضوئي فهو الفرع الذي لا يتناقص تردده مع اشتراب k من الصفر، أي أن $0 \neq (k) \infty$. وهو الفرع الذي تهتز فيه النزرتان k من الصفر، أي أن $k \neq (k) \infty$. وهو الفرع الذي تهتز فيه النزرتان الشيخة والأخرى سالبة الشحنة. ونتيجة لاهتزازهما في اتجاهين متعاكسين يتولد عزم كهريائي متنبذب داخل الخلية الأولية. وإذا ما تعرضت البلورة إلى أمواج كهرومغناطيسية (الأشعة تحت الحمراء مثلاً) فإن العزوم الكهريائية المتنبئية داخل البلورة تتفاعل مع أمواج الضوء الساقط على البلورة ويحصل امتصاص كبير للضوء الساقط عندما يكون تردد الضوء الساقط مساويًا للتردد k عند النقطة k = 0 وقدرته على إثارتها — سمى هذا الفرع بالفرع الضوء.

ويبين الشكل (3.11) الفرق بين اهتزاز الذرات في الفرعين عندما يمر نمط اهتزازي مستمرض (Transverse) إذ يظهر هذا الفرق بوضوح أكثر للإزاحة المستمرضة منه للإزاحة الطولية.



(a) الفرع الصوتي المستعرض – إزاحة النوعين من الذرات في نفس الاتجاه.

(b) الفرع الضوئي المستعرض – إزاحة النوعين من النرات في اتجاهين متعاكسين
 (مع بقاء مركز الثقل ثابتًا

3-5 الاهتزازات البلورية في ثلاثة أبعاد

لقد أخذنا في معالجتنا الشبيكة الخطية المؤلفة من ذرتين الإزاحات الخطية في انتجاه خط الشبيكة (في بعد واحد)، أي عالجنا الاهتزازات الطولية فقط. وكما ذكرنا سابقاً فإن هناك إيضاً اهتزازات مستعرضة في اتجاهين معامدين لخط سير الموجة، وإذا كان خط سير الموجة في اتجاه X لكان هناك أمواج اهتزازية مستعرضة في كل من الاتجاهين y.z. ويكون عدد الفروع في طيف الاهتزازات ثلاثة: اثنان مستعرضان وواحد طولى وقد يتطابق الفرعان المستعرضان في بعض الحالات.

ويصعب التمييز (الفصل) بين الاهتزازات الطولية والمستعرضة إلا في بعض الاتجاهات عالية التماثل مثل [111] ,[100] , وتكون الاهتزازات مغتلطة في الاتجاهات العامة. ويتضع لنا مما سبق أن لكل بلورة ثلاثة هروع $\omega(k)$ صوتية هي التي تمثل الأمواج الصوتية (عندما تكون k صغيرة). هذا إذا اشتملت الخلية الأولية للبلورة على ذرة واحدة كما هو الحال في كثير من الفلزات التي تتبلور على هيئة الشبيكة (fcc) أو الشبيكة (bcc) (fcc) الخلية الأولية لكل من (fcc) ، (bcc) على ذرة واحدة فقط). ولذلك فإن هروع الاهتزازات في هذه البلورة هي هروع صوتية فقط.

ويكون عدد الأنماط الاهتزازية لكل فرع من هذه الفروع مساويًا للعدد N، عدد الخلايا الأولية في البلورة، كما هو الحال للاهتزازات في بعد واحد، وعليه هإن العدد الكلي لأنماط الاهتزاز يساوي 3N.

وإذا اشتملت الخلية الأولية على أكثر من ذرة واحدة، فإننا نحصل على ثلاثة فروع ضوئية، $\omega(k)$ ، إضافية لكل ذرة إضافية. والفروع الضوئية هي التي لا تؤول تردداتها إلى الصفر عندما $0 \cong \lambda$. ففي بلورة الماس مثلاً تشتمل الخلية الأولية على

ذرتين من نفس النوع، وينشأ عن ذلك ترددات الفرع الضوئي (اهتزاز الذرتين في التجاهين متعاكسين). وحيث أن الـذرتين متشابهتان فـ لا يتولـد عـزم كهريـائي متذبذب ولا تتفاعل ذرات الماس مع الضوء. كما أن الفروع الضوئية الثلاثة تتحد ممًا عند النقطة 0 = \$\frac{1}{3}\$.

وبالمقابل فإن الخلية الأولية لبلورة Zns مثلاً تشتمل على ذرتين ولها شبيكة تشبه الشبيكة الماسية، ولكن اختلاف الذرتين يؤدي إلى توليد عزم كهربائي متذبذب يتفاعل مع الضوء. كما يؤدي إلى رفع التقاء الفرع الضوئي الطولي مع الفرعين المستعرضين عند 0 = 1.

لقد رأينا بأن طيف الاهتزازات البلورية يتألف من نوعين رئيسيين: الطيف الصوتي، والطيف الضوئي، ولكل طيف منهما اهتزازات طولية وأخرى مستعرضة، ونلخصها في الجدول التألى:

I- Acoustical Spectrum (A)

وفيها:

LA	طولية صوتية			
TA ₁	مستمرضة صوتية			
TA ₂	مستعرضة صوتية			

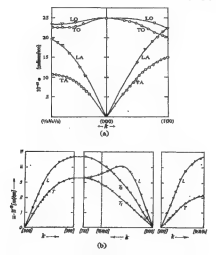
II- Optical Spectrum (O)

وفيها:

LO	طولية ضوئية		
TO ₁	مستعرضة ضوئية		
TO ₂	مستعرضة ضوئية		

وفي الطيف الضوئي قد يزيد العدد عن ثلاثة هروع، إذا اشتملت الخلية الأولية في البلورة على أكثر من ذرتين، فإن كان في الخلية الأولية ثلاث ذرات ارتفع عدد الفروع الضوئية إلى ستة فروع. وبشكل عام يشتمل الطيف الاهتزازي في ثلاثة أبعاد على ثلاثة فروع صوتية، وعلى (1-2) هروع ضوئية حيث p عدد لنرات في الخلية الأولية.

وقد تتطابق بعض هذه الفروع في نفس الاتجاه وقد يتطابق فرعان في اتجاهين مختلفين عند نقطة ما في منطقة برلوان. ويبين الشكل (3.12) طيف هذه الاهتزازات لعنصر الماس ولفلز النحاس مثلاً.



الشكل (3.12): (a): طيف الفونونات تعنصر الماس (diamond)
(b) طيف الفونونات لعنصر النحاس (Cu).

N ولما كان عدد الأنماط الاهتزازية للفرع الواحد يساوي عدد الخلايا الأولية N = 3(p-1)N = 3pN = 3(pN) بالبلورة، فإن العدد الكلي لهذه الأنماط يساوي (p-1)N = 3pN = 3(pN) أي يساوي ثلاثة أمثال العدد الكلي للذرات الموجودة في البلورة.

وتتمثل أهمية هذه الأطياف للأنماط الاهتزازية في أنه يمكن من خلال معرفتها اشتقاق الخواص الترموديناميكية والحرارية للمادة واستخلاص بمض الخواص الأخرى.

كما يمكن أيضًا من خلال تحليل نتائج هذه الأطياف الحصول على معلومات مفصلة عن ثوابت القوى المرنة بين الذرات وبالتالي عن أنواع قوى الربط بين الذرات في المواد الصلبة.

3-6 تعداد الأنماط الاهتزازية

يمرف النمط (mode) الاهتزازي بأنه تلك الموجة الاهتزازية التي لها تردد ω ، ومتجه موجي \overline{k} ، وطاقة $E=\hbar\omega$. وكثيرًا ما يسمى النمط ايضنًا بـ (الحالة) خاصة عند دراسة الجسيمات. وتعرف كثافة هذه الأنماط والحالات على النصو $N(\omega), N(E), N(k)$

 $\omega,\omega+\Delta\omega$ عدد الأنماط في الفترة ما بين $N(\omega)$

$$E,E+dE$$
 عدد الأنماط في الفترة ما بين $N(E)$

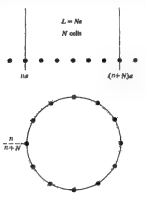
$$k,k+dk$$
 عدد الأنماط في الفترة ما بين $N(k)$

أى أن

$$dN = N(\omega)d\omega = N(E)dE = N(k)d^3k$$

N(k) من خلال معرفتنا لـ $N(E), N(\omega)$ من خلال معرفتنا لـ ويمكن الوصول إلى كل مـن E=E(k)

وحتى نتجاوز آثار نهاية حدود البلورة (أو سطوحها) هسوف نستخدم الشروط الحديّة الدورية. وإذا رجعنا إلى البلورة الخطية في بعد واحد، فإن هذه الشروط تعني أن الدرة n عند بداية البلورة والذرة (n+N) عند نهاية طول البلورة (حيث $m \to N$) يجب أن يهتزا بإتفاق في الطور وينفس السعة (انظر الشكل 3.13).



الشكل (3.13): الشروط الحدية الدورية.

__ الفصل الثالث

أي أن

$$u_n = u_{n+N}$$

$$ue^{tkna} = ue^{tk(n+N)a}$$

$$e^{ikNa} = 1$$

وبالتالي فإن

$$kNa = 2\pi m$$

m عدد منحیح

$$kL = 2\pi m$$

طول البلورة L

$$k = \frac{2\pi}{r}m$$

$$k = 0, \frac{2\pi}{L}, \frac{4\pi}{L}, \frac{6\pi}{L}$$
....(3.15)

.k فضاء المتجه \vec{k} الكل فترة ($\frac{2\pi}{L}$) أي أن هناك قيمة واحدة للمتجه \vec{k}

ومن ذلك نسرى بـأن كثافة الحالات (الأنمـاط الامتزازية)، أي عـدد هـذه الأنماط لوحدة الطول في الفضاء $ar{k}$ تساوي $\left(rac{L}{2\pi}
ight)$ للبلورة الخطية في بعد واحد.

ولو رمزنا لكثافة الحالات (Density of States) بالرمز D(k) فإنها تساوي في بعد واحد

$$D(k) = \frac{L}{2\pi}$$
.....(3.16)

وهي لا تعتمد على 4.

وعلى سبيل المثال نأخذ بلورة طولها lcm والمسافة بين نقاط الشبيكة لها تساوى 10-8cm ، ونجد أن الفترة

$$\frac{2\pi}{L} \sim 1 cm^{-1}$$

$$\frac{2\pi}{a} \sim 10^8 \, cm^{-1}$$
 بينما يكون طول منطقة برلوان الأولى

أي أن هناك عددًا من الأنماط يساوي تقريبًا $10^8 \cong (\frac{L}{2\pi} \times \frac{2\pi}{a})$ موزعة بانتظام داخل منطقة برلوان الأولى. ومع أن هذا التوزيع متقطع $(\Delta m = 1)$ ، إلا أن قيم k متقارية جدًا بحيث يمكن اعتبار هذه القيم مستمرة.

وكما ذكرنا سابقًا فإن لكل قيمة من قيم ٪ ثلاثة أنماط، أحدهما طولي واثنان مستمرضان؛ وبذلك يكون عدد الأنماط للبلورة الخطية في بعد واحد يساوي

(حجم منطقة برلوان) * (الكثافة) * 3

عدد الأنماط يساوى:

$$3 \cdot \frac{L}{2\pi} \cdot \frac{2\pi}{a} = \frac{3L}{a} = \frac{3Na}{a} = 3N \dots (3.17)$$

ونستطيع استخدام هذا التحليل للاهتزازات في بمد واحد (x مثلاً) لمعالجة الاهتزازات في بمدين وفي ثلاثة أبعاد، وذلك باستخدام نفس الشروط الحدية الدورية في الاتحاهات 2.7 حدث أن:

$$X$$
 ملول البلورة في الاتجام $L_x=N_1a$ a,b,c $D_y=N_2b$ ملول البلورة في الاتجام $D_y=N_2b$ متجهات الخلية الأولية $D_y=N_3c$ $D_y=N_3c$ منجهات الخلية الأولية $D_y=N_3c$

وعليه فإن كثافة الحالات في بمدين تساوي

$$D(k) = \frac{L_x L_y}{(2\pi)^2} = \frac{A}{(2\pi)^2} \dots (3.18)$$

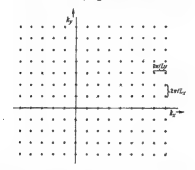
كما أن هذه الكثافة في ثلاثة أبعاد تساوى:

$$D(k) = \frac{L_x L_y L_z}{(2\pi)^3} = \frac{V}{(2\pi)^3} \dots (3.19)$$

حيث ٧ حجم البلورة

وهي كثافة منتظمة ولا تعتمد على k ، أي أن الأنماط الاهنزازية موزعة بانتظام داخل منطقة برلوان الأولى في فضاء الشبيكة المقلوبة.

(x-y plane) ييين الشكل (3.14) كيفية توزيع قيم k في الشكل (3.14)



الشكل (3.14): قيم k المكنة في المستوى x-y مع وضوح الشروط الدورية

وتعتبر العلاقة (3.19) من أهم العلاقات وأكثرها فائدة في فيزياء الأجسام الصلبة، إذ نستطيع من خلالها الربط بين الخواص الفيزيائية التي يمكن قياسها وبين الاهتزازات أو الجسيمات الميكروسكويية داخل البلورات. ومن الأمثلة على هذه الجسيمات الميكروسكويية: الإلكترونات (وهي توصف كامواج في الفيزياء الكمية)، والفونونات (الأمواج الاهتزازية المكممة)، والفوتونات، وأنواع أخرى من الاستثارات (excitations) المكممة مثل الماغنونات، البلازمونات، البولارونات

وغيرها. وتشترك جميع هذه الإستثارات في خاصية واحدة، وهي أنها <u>حركات</u> <u>حماعية</u> لجميع الذرات في البلورة وليست لذرات معينة دون أخرى. وهي تأخذ شكل الأمواج المنتشرة وتوصف بالدالة ^{elk} وتخضع للشروط الدورية للبلورة كما مر معنا.

كما أن طاقة هذه الجسيمات (الإستثارات) تعتمد على المتجه الموجي \bar{k} ، أي أن E=E(k) ، e=E(k) المرد e=E(k) المرد e=E(k) المراقب ويناتاني فإن التردد e=E(k) المراقب وطاقبة الفونون $E=\frac{\hbar^2 k^2}{2m}$ ، وطاقبة الفونون $E=\hbar c$ ، وطاقبة الفوتون $E=\hbar c$.

ومن خلال معرفة الملاقة بين الطاقة E والمتجه الموجي k يمكن حساب كثافة الحالات لوحدة الطاقة ، أي D(E) . وبالرجوع إلى المعادلة (3.19) التي تعطي كثافة الحالات في الفضاء k ، فإن عدد الحالات في خلية حجميه $(dk_xdk_ydk_x)$ في الفضاء k يساوى

$$\begin{split} & \frac{V}{(2\pi)^3} \int_{B.Z.} d^3k = \frac{V}{(2\pi)^3} \int_{A} 4\pi k^2 dk \\ & = \frac{V}{(2\pi)^2} \left(\frac{2m}{\hbar^2}\right)^{\frac{3}{2}} \int_{A} E^{\frac{1}{2}} dE = \int_{A} D(E) dE \end{split}$$

أي أن كثافة الحالات لوحدة الطاقة تساوي (عندما تكون طاقة الجسم $(E = \frac{\hbar^2 k^2}{2m}$

$$D(E) = \frac{V}{(2\pi)^2} \left(\frac{2m}{\hbar^2}\right)^{\frac{1}{2}} E^{\frac{1}{2}} \dots (3.20)$$
 $E^{\frac{1}{2}}$ من هذه الكثافة تتاسب طرديًّا مع أن غير الكثافة تتاسب طرديًّا مع

أما إذا كانت هذه الجسيمات تتحرك في بعدين فقط فإن عدد الحالات في المساحة $dk_z dk_v$ يساوى

$$\begin{split} &\frac{A}{\left(2\pi\right)^{2}}\int\!dk_{x}dk_{y} = \frac{A}{\left(2\pi\right)^{2}}\int\!2\pi kdk \\ &= \frac{A}{4\pi}\!\left(\frac{2m}{\hbar^{2}}\right)\int\!dE = \int\!D(E)dE \end{split}$$

أى أن كثافة الحالات للحركة في بعدين ثابتة ولا تعتمد على E ، أى

$$D(E) = \frac{A}{4\pi} \left(\frac{2m}{\hbar^2} \right) \dots (3.21)$$

وإذا كانت الحركة في بعد واحد فإنا نحصل على

$$\frac{L}{2\pi} \int dk = \frac{L}{2\pi} \left(\frac{2m}{\hbar^2} \right)^{\frac{1}{2}} \int E^{-\frac{1}{2}} dE = \int D(E) dE$$

أى أن كثافة الحالات للحركة في بعد واحد تساوي

$$D(E) = \frac{L}{2\pi} \left(\frac{2m}{\hbar^2}\right)^{1/2} E^{-1/2}(3.22)$$

إن هذه العلاقات (3.22, 3.21, 3.22) تنطبق على الجسيمات التي تعتمد طاقتها على مديع المتجه الموجي.

أما الجسيمات التي تعتمد طافتها اعتمادًا $\frac{1}{2}$ على k ، أي $E=\hbar ck$ ولا تعتمد على اتجاه k ، فإن كثافة الحالات لهذه الجسيمات للحركة في ثلاثة أبعاد :

$$\frac{V}{\left(2\pi\right)^{3}}\int\!\!4\pi\!k^{2}dk = \frac{V}{2\pi^{2}(\hbar c)^{3}}\int\!\!E^{2}dE = \int\!\!D(E)\,dE$$

أي أن:

$$D(E) = \frac{V}{2\pi^2 (\hbar c)^3} E^2 \dots (3.23)$$

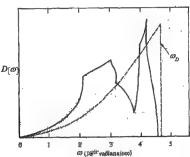
وهي تتناسب طرديًا مع مربع الطاقة.

ولهذا النوع من الجسيمات فإن $E \sim E$ للحركة في بعدين.

لحركة في بعد واحد. $D(E) \sim \text{const}$

ويتضع من ما سبق أن كثافة الحالات D(E) تعتمد بشكل رئيسي على كيفية تغير طاقة الجسيم مع المتجه الموجي E(k) ضمن شرائط الطاقة المسموح بها (energy bands). وتكون هذه الكثافة D(E) في المادة أكثر تعقيدًا من النتائج التي حصلنا عليها.

وعلى سبيل المشأل يبين الشكل (3.15) كيفية تغير D(E) مع طاقة الفونونات لفلز النحاس.



شكل (3.15): كثافة الحالات $D(\omega)$ للفونونات لفلز النحاس. ويمثل الخط المنقط تقريب ديباي بحيث تتساوى المساحة بين الرسمين (لاحظ أن: $\theta_D \sim 4.4K$.

ويظهر من الشكل بأن D(E) تتفق مع النتيجة $E^2\sim D(E)$ عندما تكون قيمة قيمة E (آو E) صغيرة ، ولكن هناك نقاطًا تسمى بالنقاط الحرجة بكون عندها غير مستمر وقيمته كبيرة جدًا على أحد جانبي النقطة. وتوجد هذه النقاط عند النهايات الصغرى والكبرى للطاقة أي عندما E

مسائل

- -1 خذ خطًا واحدًا من الذرات (كتلة ذرة M) في اتجاه واحد، وجد كيفية اعتماد التردد ω على المتجه الموجي λ للأمواج الاهتزازية، إذا علمت أن ثابت الزئبرك يساوي c_1 بين الذرة c_2 وأولى الذرات المجاورة c_1)، ويساوي c_2 بين الذرة c_2 والذرات المجاورة (c_1)، c_2 بين الذرة c_2
 - العلاقة $\omega(k)$ عندما تقترب k من الصفر.
 - $k=\pm\frac{\pi}{9}$ السرعة الجماعية عندما -
- وحد أي الزخم الكلي للاهتزازات البلورية لمجموع الذرات N أي بعد واحد أي $P=\sum_{k=1}^{N}M_{k}$

الفصل الرابع

الفونونات والخواص الحرارية

الفصل الرابع الفونونات والخواص الحرارية

4--1 الفونونات

لقد راينا في الفصل السابق بأن عدد الأنماط الاعتزازية (modes) المحكنة داخل البلورة يساوي ثلاثة أمثال عدد الذرات الموجودة في هذه البلورة؛ وأن لكل نمط تردد معين (ω) وطول موجي أو متجه موجي \overline{x} نقح قيمته ضمن منطقة برلوان الأولى. وتتوزع هذه الأنماط الاعتزازية على الفروع الصوتية والفروع الضوئية التي تمثل كيفية اعتماد ω على المتجه الموجي، أي (ω). وتقع هذه الفروع ضمن منطقة برلوان (ω) ω على المتحد في أشكالها على أنواع الذرات وعددها الموجود في الخلية الأولية للبلورة وعلى نوع التكوين البلوري وفترة الترثيب الدوري

ويرافق كل نمط من هذه الأنماط طاقة معينة، وزخم معين (momentum). ويمكن (من خلال نظرية الاعتزازات) أثبات بأن الطاقة المرافقة لنمط اهتزازي معين تساوي طاقة جسم يهتز بحركة توافقية بسيطة (SHO) ترددها يساوي تردد النمط المذكور وكتلة الجسم تساوي كتلة مجموع الدرات المشتركة في النمط الاعتزازي

$$\begin{split} E_i(Mode) &= E_{SHO}(\omega_i) \\ M\omega^2 &< u^2 >_i = \left(n + \frac{1}{2}\right) \hbar \omega \end{split}$$

أي أن متوسط سعة الاهتزاز < 21 > كلاسيكيًا يناظر العدد الكمي n في المعالجة الكمية للجسم المهتز.

وانطلاقًا من مبدآ الطبيعة الثنائية للأمواج والجسيمات فإن طاقة الأمواج الاهتزازية في البلورات توصف بأنها مكممة على هيئة حزم موجية تسمى الواحدة منها (quantum) وأن طاقة الحزمة الواحدة تساوي $\omega \hbar$ وتسمى الحزمة الواحدة المحممة بـ (الفونـون) Phonon ، تمامًا حما هـ يالحال في الأمـواج الكهرومنناطيسية عند تكميمها إلى حزم موجية تسمى (هوتونات) وطاقة الفوتون الواحد تساوى أيضًا $\omega \hbar$.

فالاهتزازات الموجية داخل البلورات هي مجموعة من الفونونات أثيرت بسبب الطاقة الحرارية للبلورة، وهي تشبه في هذا الوضع مجموعة الفوتونات التي تتألف منها الأمواج الكهرومفناطيسية داخل تجويف حراري درجة حرارته T.

وبناء على تكميم الطاقة الاهتزازية إلى فونونات، فإن طاقة النمط الاهتزازي الذي تردده (@) تساوي

$$E(\text{mode}) = \left(n + \frac{1}{2}\right)\hbar\omega$$

بمعنى أن هذا النمط يشتمل على عدد ٣ من الفونونات. وأن هذا النمط الإهتزازي يمكن أن يكتسب طاقة أو يفقدها بوحدات كل منها يساوي طاقة فونون (٣٥) واحد. أي أن الطاقة الاهتزازية للأمواج المرنة في البلورات لا تتغير إلا بمقدار معلوم (quantum) يسمى الفونون وطاقته تساوي ٣٥. ويتألف كل نمط اهتزازي في البلورة من مجموعة من هذه الفونونات، وقد يفقد هذا النمط فونونًا أو

يكتسب آخر من خلال تفاعله مع الأنماط الأخرى أو مع أمواج كهرومغناطيسية تسقط على البلورة. وكما ذكرنا فإن طاقة الفونون والزخم المرافق له

$$\epsilon_{ph} = \hbar \omega$$

$$\vec{p} = \frac{h}{\lambda} = \hbar \vec{k} \qquad (4.1)$$

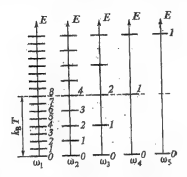
حيث همي التردد، لهمي المتجه الموجي. وعندما تكون العلاقة خطية بينهما، أي ω = ν & حيث ν هي سرعة الصوت، فإن الطاقة تساوي أيضًا

$$E = pv$$
 (4.2) للقونون

وفي ضوء هذه الصورة للاهتزازات البلورية نستطيع القول بأن البلورة كأنها صندوق حجمه V مملوء بغاز من القونونات. ويعتمد عدد الفونونات التي تصدر عن النمصا الاهتزازي (mode) على الماقة التي يحملها هذا النمط (أي على مربع سعة الاهتزازي). فإذا قلنا بأن هذا النمط قد أثير إلى المستوى الثالث فإن طاقته تساوي $\delta d = \frac{1}{2}$ ، ويعني ذلك بأن هذا النمط قد ولّد ثلاثة فونونات طاقة كل منها تساوي $\delta d = \frac{1}{2}$ ، ويعتمد عدد الفونونات أيضًا على درجة الحرارة $\delta d = \frac{1}{2}$ من خلال دالة التوزيع للجسيمات البوزونية (الفونونات جسيمات بوزونية):

$$f(\omega) = \frac{1}{e^{\frac{\hbar \omega}{k_B T}} - 1}$$

ونرى من هذه الدالة بأن الفونونات التي يمكن توليدها من الأنماط الاهتزازية $\hbar\omega\approx k_BT$. أن المي تلك التي لا تتجاوز طاقتها الطاقة الحرارية، أي هي التي $\hbar\omega\approx k_BT$. إذ أن احتمال إثارة الاهتزازات عالية التردد ($\hbar\omega>k_BT$) ضغيل جداً.



الشكل (4.1): توضيح بأن الأنماط الاهتزازية المثارة هي التي طاقة الفونونات فيها $\hbar\omega \leq k_B T$

ولتوضيح ذلك نرسم مستويات الطاقة المكممة ($n\hbar\omega$ عندما يكون تردد ، $\omega_1=2\omega_2$ ، $\omega_2=2\omega_1$ الجـــسيم المهتـــز ω_1 أو ω_2 أو $\omega_3=2\omega_2$ ، $\omega_2=2\omega_1$ منظر الشكل 4.1).

فإذا كانت درجة حرارة البلورة تساوي T بحيث أن يه $k_BT \cong 8\hbar\omega$ مثلاً، صار من الممكن إثارة النمط الاهتزازي الذي تردده ω إلى المستوى الثامن تقريبًا (أي أنه يولد ثمانية فونونات كل منها طاقتة ($\hbar\omega$). أما النمط الاهتزازي الذي تردده ω يثار إلى فيمكن إثارته إلى المستوى الرابع، والـنمط الاهتزازي الدي تردده ω يثار إلى المستوى الثاني، والنمط الرابع ω يثار إلى المستوى الأول. أما الأنماط الاهتزازية الأعلى ترددًا ω ω هلا ω هلا يمكن إثارتها إلا نادرًا.

ونمود الآن إلى توضيح مفهوم "الرخم momentum" للفونون. وكما ذكر في الملاقمة (4.1)، هـإن الفونــون يتفاعــل مــع الجـسيمات الأخــرى كالفوتونــات

$$\sum u_n = \sum_{n=0}^{N-1} e^{lnk\alpha} = \frac{1 - e^{lNk\alpha}}{1 - e^{lk\alpha}}$$

وبما أن قيم k تساوي m د عيث $k=2\pi$ حيث m عدد صحيح. فإن:

$$e^{iNka} = e^{\pm 2\pi i m} = 1$$

أي أن:

$$\sum u_n = 0$$

ولذا فإن الزخم الذي يبدو مرافقًا للفونون أثناء تفاعله مع الجسيمات الأخرى يطلق عليه أسم "الزخم البلوري crystal momentum". ولو عرفنا الزخم البلوري للفونون على النحو $\vec{P} = \hbar \vec{k}$ حيث \vec{N} هو المتجه الموجي له، فإن معادلات حضط الطاقة وحفظ الزخم عندما يتفاعل الفونون مع شعاع من النيوترونات مثلاً (أثناء تشتت النيوترونات عن البلورة) تكون على النحو

$$E' = E \pm \hbar \omega(k)$$

$$P' = P \pm \hbar k + \hbar \tilde{G} \qquad (4.3)$$

حيث E طاقة النيوترونات الساقطة ، E' طاقتها بعد تشتتها.

زخم النيوترونات الساقطة، P' زخمها بعد التشتت.

k الزخم البلوري للفونون.

طاقة الفوتون. $\hbar\omega(k)$

- عندما يتولد فونون ha داخل البلورة نتيجة التفاعل Phonon creation.
 - + عندما يتم امتصاص فونون من البلورة Phonon absorption.

ومن الواضح أن تشتت النيوترونات في هذه الحالة هو تشتت غير مرن لأن طاقة النيوترونات تتغير: تزيد عند امتصاص فونون من النمط ω ، وتنقص عندما تفقد (تُطلق) فونونا إلى النمط ω . أي أن النرخم البلوري للفونون يساوي مقدار الفرق (P'-P) في زخم النيوترونات المنتقل إلى البلورة. ويمكن إهمال متجه البلورة المقلوبة \tilde{G} المضاف عند إجراء الحسابات لأن $\omega(k)$ هي دالة دورية في البلورة المقلوبة:

 $\omega(k \pm G) = \omega(k)$

ومن خلال المعادلات السابقة نرى بأن إجراء تجربة تشتت النيوترونات يعطينا نتيجة بأن هناك نمطًا اهتزازيًا تردده يساوي $\frac{E'-E}{\hbar}$ والمتجه الموجي له يساوي ومن قياس كل من P',P',P',E' نكون قد حددنا نقطة في الطيف الفونوني للبلورة، أي نكون قد حددنا قيمة كل من التردد ω للفونون (أو طاقته الفونوني للبلورة، أي نكون قد حددنا قيمة كل من التردد ω للفونونات، δ المدون المدون على سبيل المثال هذه القيم للفونونات، إذ تكون طاقة الفونون عند نقطة في منتصف الفرع الصوتي في الطيف الفونوني تساوي تقريبًا نصف طاقة درجة حرارة ديهاى، أى

$$\hbar \omega = \frac{1}{2} k_B \theta_D = k_B (150) = 0.013 \, eV$$

وعليه فإن التردد والمتجه الموجي للفونون يساوي تقريبًا

 $\omega \approx 2 \times 10^{14} \, rad \, sec^{-1}$

 $k \approx 2 A^{-1}$

أي أن قيم الطاقة للفونونات البلورية هي من نفس رتبة قيم الطاقة لأشعة النيوترونات الحرارية (ميلي الكترون فولت)، ولذا يسهل الكشف تجريبيًا عن أي تغير في طاقة النيوترونات (E'-E) أو في زخمها (P'-P).

وترجع تسمية زخم الفونون بالزخم البلوري إلى آنه لا بعكن تحديد قيمة وحيدة لمتجه الفونون k وذلك بسبب الانتظام الدوري للشبيكة ، حيث أن المتجه الموجي k للنمط الاهتزازي (أو للفونون) يكافئه أي متجه موجي آخر $k \pm G$ حيث G أحد متجهات البلورة المقلوبة. أي كأن الرخم الفونوني هو زخم النقل إلى البلورة أو منها في العمليات التفاعلية التي ينشأ عنها انبعاث أو امتصاص فونون. وقد يحصل أن يتم انبعاث أو امتصاص آكثر من فونون واحد في بعض العمليات، ولكن هذه العمليات أقل احتمالاً من تلك التي يحصل فيها تبادل فونون واحد.

وتشترك الفونونات مع الفوتونات في خاصية أخرى وهي أن عددها ضمن نظام ممين ليس ثابتًا بسبب أن عمليات الانبعاث (emission) والامتصاص (absorption) ممين ليس ثابتًا بسبب أن عمليات الانبعاث بدلاً منه اثنان أو ثلاثة من الفونونات ذات ترددات أخرى تختلف عن (@).

4-2 الخواص الحرارية

تعتمد الطاقة الداخلية E للجسم الصلب على درجة الحرارة T إذ تؤدي زيادة T إلى زيادة في الطاقة الحركية للجسيمات وإلى زيادة في الطاقة الاعتزازية للذرات. ومع بقاء حجم الجسم الصلب ثابتًا فإن

 $dE = dQ = C_{\nu}dT$

حيث ، Cy هي السعة الحرارية للجسم الصلب، وهي تساوي مقدار الطاقة الحوارية اللازعة لرفع درجة حرارة الجسم درجة واحدة، وهي تعرف كما يلي:

$$C_{\nu} = \frac{\partial E}{\partial T}\Big|_{\nu} \equiv T \frac{\partial S}{\partial T}\Big|_{\nu}$$
 (4.4)

وسوف نبدأ بدراسة هذه الخاصية الهامة، أي C_V و نعالج الخصائص الأخرى مثل التوصيل الحراري للأجسام أو الأجسام فائقة التوصيل، أو الأثير الحراري على العزوم المغناطيسية في المواد المغناطيسية في فصول فادمة. وقبل استمراض النماذج النظرية لحساب السعة الحرارية C_V ، نذكر أولاً بعض الحقائق التجريبية الثابتة عن هذه الخاصية للأجسام الصلبة:

- ا) إن فيمسة C_V لجميسع المسواد السصلية (أحاديسة السندرة) تقريبُسا تسماوي k_g حيث k_g حيث $C_V = 3Nk_g = 25J/mol^{-1}$ المول الواحد، وذلك عند درجة حرارة الفرفة (300K) أو أكثر قليلاً.
- 2) تنخفض السعة الحرارية بشكل سـريع نحـو الـصفر عنـد درجـات الحـرارة المنخفضة جدًا تنخفض المنخفضة جدًا تنخفض خطيًا ($C_V \sim T^3$) للفلزات.
- 3) وفي المواد المفناطيسية المصلبة يساهم ترتيب المنزوم المفناطيسية (وبالتالي الطاقة المفناطيسية) عند درجات الحرارة المنخفضة T < 1K مساهمة كبيرة فيمة C_p .

وحتى نستطيع فهم هذه الحقائق التجريبية وتفسير تفاصيلها المختلفة، فإن علينا أن نعتمد بعض النماذج النظرية لحساب الطاقة الداخلية للبلورة، ومنها نجد السعة الحرارية لها. وتشكل الطاقة الاهتزازية للأنماط المختلفة داخل البلورة أكبر وأهم مساهمة في الطاقة الداخلية للبلورة.

ولو أخذنا بلورة تحتوي على عدد N من الذرات، فإن عدد الأنماط الاهتزازية المكنة يساوى ثلاثة أمثال عدد الذرات، أى 3N. وإذا اعتبرنا كل نصط بأنه

يكافئ جسمًا يتحرك مركة توافقية بسيطة (SHO) في بعد واحد كان لدينا داخل البلورة نظام مولف من عدد 3N من الأنماط الامتزازية المستقلة، كل منها له تردد (a/k) ، وتكون الطاقة الامتزازية الكلية تساوي مجموع طاقات هذه الأنماط، أي

$$E = \sum_{\substack{\in \\ \text{all modes}}} \in_{I} (\omega, T) \dots (4.5)$$

حيث ,∋ هي متوسط طاقة النمط الاهتزازي الواحد، ويمكن حسابها من معرفتنا لمستويات الطاقة للجسيم الذي يهتز حركة توافقية بسيطة، وتعطى هذه المستويات بالملاقة

$$\epsilon_n = (n + \frac{1}{2})\hbar\omega$$

وعليه فإن متوسط طاقة الجسيم الواحد تساوى

$$\stackrel{-}{\in} = \frac{\sum_{n} (n + \frac{1}{2}) \hbar \omega e^{-(n + \frac{1}{2}) \frac{\hbar \omega}{k_B T}}}{\sum_{n} e^{-(n + \frac{1}{2}) \frac{\hbar \omega}{k_B T}}} \dots (4.6)$$

ويعد إجراء عمليات الجمع نجد أن

$$\stackrel{\sim}{\epsilon} = \hbar \omega \left(\frac{1}{2} + \frac{1}{e^{\frac{\hbar \omega / k_B T}{2}} - 1} \right) \dots (4.7)$$

ويمثل الحد الأول الطاقة الصفرية (عند C=0 للجسيم الذي يتحرك حركة توافقية بسيطة، بينما يمثل الحد الثاني متوسط عدد الفونونات المثارة في النمط الامتزازي الذي تردده ω . ولإيجاد الطاقة الحكلية في المعادلة (4.7) علينا أن نعرف طيف الترددات الممكنة للأنماط الامتزازية، وهناك نموذجان لتحديد قيمة ω لكل نمط وهما:

أ- نموذج اينشتين (Einstein model)

وفي هذا النموذج نفترض أن جميع الأنماط الاهتزازية لها نفس التردد ∅، وعليه فإن الطاقة الكلية تساوى:

$$E = 3N\hbar\omega \left[\frac{1}{2} + \frac{1}{e^{\frac{\hbar\omega}{k_{s}T}} - 1} \right](4.8)$$

وتكون الحرارة النوعية للبلورة على حجم ثابت تساوى

$$C_{\nu} = \frac{\partial E}{\partial T}\Big|_{\nu} = \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{3N\hbar\omega}{e^{\hbar\omega/k_{B}T} - 1}\right)$$

$$= 3Nk_{B} \left(\frac{\hbar\omega}{k_{B}T}\right)^{2} \frac{e^{\hbar\omega/k_{B}T}}{\left(e^{\hbar\omega/k_{B}T} - 1\right)^{2}}(4.9)$$

وإذا عوضنا:

$$x = \frac{\hbar \omega}{k_B T}$$

هإن:

$$C_V = 3Nk_B \frac{x^2 e^x}{\left(e^x - 1\right)^2}$$

وعند درجات الحرارة المالية (x<<1) فإن $(e^xpprox 1+x)$ ويذلك فإن السمة الحرارية تساوى

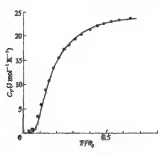
وهي نفس النتيجة المعروفة كلاسيكيًّا، وهذا يعني أن متوسط طاقة الجسيم المهتز يساوى k_BT عند درجات الحرارة العالية. وتصبح الطاقة $e^x >> 1$ فإن (x>>1) فإن الحرارة المنخفضة وتصبح الطاقة $E=3N\hbar\omega$ و . $E=3N\hbar\omega$

$$C_V = 3Nk_B \left(\frac{\hbar\omega}{k_B T}\right)^2 e^{-\frac{\hbar\omega}{k_B T}}$$

$$= 3Nk_B \left(\frac{\theta_e}{T}\right)^2 e^{-\frac{\theta_e}{T}}$$
(4.10)

حيث عرفنا درجة الحرارة $\frac{\delta \omega}{k_{\parallel}}$ وتسمى درجة حرارة اينشتين وهي

تعتمد على خصائص الجسم الصلب وتختلف من مادة إلى أخرى، ويتم اختيارها عادة عمليًا بحيث تتطابق النتائج التجريبية مع الملاقة (4.10) إلى أفضل تطابق ممكن (أنظس الشكل 4.2). ويبدو من الشكل أن التطابق جيد، إلا عند الدرجات المنغفضة جدًا حيث تبين الملاقة (4.10) بأن C_V تتخفض بسرعة أكبر كثيرًا مما توضعه النتائج التجريبية.



الشكل (4.2): دالة أينشتين للحرارة النوعية لفلز الفضة ($160K \sim \theta$)، ومدى تطابقها مع نتائج القياس حيث يظهر بأن التطابق جيد إلا عند الدرجات المنخفضة جداً.

وتكمن أهمية هذا النموذج في أنه استطاع للمرة الأولى أن يفسر الانخفاض السريع لقيمة و Cy مع انخفاض درجة الحرارة من خلال تكميم الطاقة الاهتزازية للبلورات على هيئة حزم طاقية (quanta) سميت بالفونونات. وكان ذلك بعد النجاح الذي حققه تكميم الأمواج الكهرومغنطيسية إلى فوتونات في تفسير الظاهرة الكهروضوئية وتشتت الأشعة.

ب- نموذج دیبای (Debye model)

لم يكن نموذج اينشتين مطابقاً للواقع عندما استخدمنا هيه نفس التردد ص لجميع الأنماط الاهتزازية في البلورة. إذ من المعلوم إن هناك ثلاثة ضروع صوتية في طيف ترددات الأنماط الاهتزازية لكل بلورة ثلاثية الأبعاد إذا كانت الخلية الأولية تشتمل على ذرة واحدة، وهروع ضوئية أخرى إذا اشتملت الخلية الأولية على أكثر من ذرة واحدة.

وبناء على ذلك يمكن الحصول على الطاقة الداخلية الاهتزازية للبلورة بأن نأخذ بالاعتبار جميع الأنماط الاهتزازية في فروع طيف الترددات.

وقد وجدنا في الفصل السابق (معادله 3.23) بأن عدد الأنماط الاهتزازية التي تقع تردداتها بين (((, \omega , \omega) للفرع الصوتى الواحد تعطى بالملاقة

$$D(\omega)d\omega = \frac{V}{(2\pi)^3} 4\pi k^2 dk$$
$$= \frac{V}{(2\pi)^3} 4\pi \frac{\omega^2}{c^3} d\omega$$

لفروع الصوتية عندما تكون قيمة k
 ستخدمنا الملاقة α = ck
 الفروع الصوتية عندما تكون قيمة المنبرة، أي أن:

$$D(\omega) = \frac{V}{2\pi^2} \frac{\omega^2}{c^3} \dots (4.11)$$

ولكن السرعة للنمط الطولي و تختلف عن السرعة للنمط المستعرض وحيث أن هناك نمطًا واحدًا طوليًا ونمطين مستعرضين، فإنه يمكن أن نعرف سرعة متوسطة للصوت و على النحو

$$\frac{3}{c_s^3} = \frac{1}{c_t^3} + \frac{2}{c_t^3} \dots (4.12)$$

وعليه فإن كثافة الأنماط الاهتزازية تصبح:

$$D(\omega) = \frac{3V}{2\pi^2} \frac{\omega^2}{c_s^3} \dots (4.13)$$

ويجب التبيه هنا على أثنا أخذنا الفروع الصوتية فقط للاهتزازات البلورية، $-\infty$ ما افترضنا علاقة خطية بين التردد $-\infty$ والمتجه الموجي $-\infty$ لجميع الفروع ولجميع قيم $-\infty$ داخل منطقة برلوان، والمعروف أن هذا الفرض صحيح للأنماط الاهتزازية ذات الأطوال الموجية الكبيرة (أكبر من المسافة بين الدرات المتجاورة). والسبب في اعتماد هذا الفرض في نموذج ديباي هو أنه جمل قيمة $-\infty$ محدودة بسقف أعلى، سمي بتردد ديباي $-\infty$ 0 أي أن $-\infty$ 1 تتفير من $-\infty$ 0 وليس من $-\infty$ 0 من الجدير بالملاحظة هنا أن كثافة الحالات تـزداد بـسرعة مـع زيـادة $-\infty$ 1 ($-\infty$ 1) وتصبخ قيمتها مستمرة.

أما الحد الأعلى لقيمة ω (تردد ديباي) فيمكن معرفته من العدد التحلي للأنماط الاهتزازية داخل النظام الذي يساوي 3N (حيث N عدد الذرات)، وبالتالي فإن:

$$\int_{0}^{\omega_{0}} D(\omega)d\omega = 3N \dots (4.14)$$

وبإجراء التكامل نجد أن:

$$\frac{V}{2\pi^2c_s^3}\omega_D^3=3N$$

: وأ

$$\omega_D^3 = 6\pi^2 \frac{N}{V} c_s^3$$

$$\omega_D = c_s \left(6\pi^2 \frac{N}{V} \right)^{\frac{1}{3}} \dots (4.15)$$

وبالتعويض في المعادلة (4.13)، نجد بأن كثافة الحالات تساوى

$$D(\omega) = \frac{9N}{\omega_D^3} \omega^2 \qquad (\omega \le \omega_D) \dots (4.16)$$

وحيث أن متوسط طاقة النمط الاهتزازي الواحد معروف (أنظر العلاقة 4.7) هإن الطاقة الداخلية الكلية لهذه الاهتزازات تساوى

$$E = \int_{0}^{\omega_{2}} \Xi(\omega) D(\omega) d\omega$$

$$= \frac{9N}{\omega_{D}^{0}} \int_{0}^{\omega_{D}} \frac{\hbar \omega^{3}}{e^{\frac{\hbar \omega^{3}}{2}/k_{B}T} - 1} + E_{0} \qquad (4.17)$$

حيث الطاقة الصفرية E_0 وهي تساوي

$$E_0 = \frac{9N\hbar}{2\omega_D^3} \int_0^{\omega_D} \omega^3 d\omega = \frac{9}{8}N\hbar\omega_D \qquad (4.18)$$

وبإجراء التعويض الآتى:

$$\theta_D = \frac{\hbar \omega_D}{k_B}$$

$$x = \frac{\hbar \omega}{k_B T} \qquad x_m = \frac{\theta_D}{T}$$

فإن الطاقة الكلية تصبح كما يلي

$$E = 9Nk_B T \left(\frac{T}{\theta_D}\right)^3 \int_0^{\theta_D} \frac{x^3 dx}{e^x - 1} + E_0 \qquad (4.19)$$

ويسمى المقدار
$$\frac{\hbar\omega_D}{k_B}=\frac{h}{2}$$
 بدرجة حرارة ديباي، وهي درجة مميزة تعتمد

على نوع المادة (مرونتها وسرعة الصوت فيها وعدد الجسيمات في وحدة الحجوم) ويسمى التكامل في الملاقة (4.19) أعلاه، بدالة ديباي، وفيمة هذا التكامل مثبتة في حداول خاصة.

ونستطيع الآن إيجاد الطاقة الاهتزازية والسعة الحرارية C_V الناشئة عنها عندما تكون T عالية $(T << \theta_D)$ وعندما تكون منخفضة $(T << \theta_D)$:

عندما تكون $(\mathbf{x}<<1)$ فإن قيمة \mathbf{x} تكون صفيرة $T>> heta_D$ وعليه فإن -1

$$\int \frac{x^3 dx}{e^x - 1} = \int_0^{e_0 / T} \frac{x^3 dx}{1 + x + \frac{x^2}{2} + \dots - 1} \approx \left(\frac{1}{3} \left(\frac{\theta_D}{T} \right)^3 - \frac{1}{8} \left(\frac{\theta_D}{T} \right)^4 \right) \dots (4.20)$$

وبالتالي فإن الطاقة الكلية E تساوي

$$E = 9Nk_BT \left(\frac{T}{\theta_D}\right)^3 \left(\frac{1}{3}\left(\frac{\theta_D}{T}\right)^3 - \dots\right) + E_0 \qquad (4.21)$$

$$\approx 3Nk_BT \qquad + E_0$$

وبذلك تكون السعة الحرارية

$$C_V = \frac{\partial E}{\partial T} \approx 3 N k_B \dots (4.22)$$

وهي النتيجة الكلاسيكية المعروفة وتتطابق مع قيمتها في نموذج اينشتين.

عندما تكون $(x\gg 1)$ هإن قيمة x تكون كبيرة و وعليه هإن قيمة -2 مندما تكوم تكون كبيرة الم $\frac{\theta_D}{T}$ قيمة كبيرة اي ∞ تقريبًا

$$\int_{0}^{\theta_{D}/T} \longrightarrow \int_{0}^{\infty}$$

وعندئذ فإن قيمة التكامل تصبح محدودة بقيمة عددية وهي تساوي

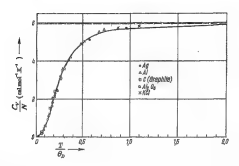
$$\int_{0}^{\infty} \frac{x^{3} dx}{e^{x} - 1} = \frac{\pi^{4}}{15}$$

أى تصبح الطاقة الكلية مساوية

$$E \approx \frac{9}{15} \pi^4 N k_B T \left(\frac{T}{\theta_D}\right)^3 + E_0 \qquad (4.23)$$

وتكون السمة الحرارية Су تساوي

$$C_V \approx \frac{12}{5} \pi^4 N k_B \left(\frac{T}{\theta_D}\right)^3 \sim T^3 \dots (4.24)$$



الشكل (4.3): المتعنى العام للحرارة النوعية، ويظهر فيه التطابق بين دالة ديباي ونقاط القياس لعدة مواد.

ويظهر من هذا الشكل أن النتائج التجريبية تتفق بشكل جيد مع نظرية ديباي ولو كانت جميع فروض نظرية ديباي صحيحة تمامًا لكانت درجة حرارة ديباي θ ثابتة المقدار للمادة الواحدة، ولكنها تختلف قليلاً مع تغير درجة الحرارة وممقدار يتراوح ما بين ($(-20)^2$) عن قيمتها عند الدرجات المنخفضة جدًا، ويمزى تغير θ مع درجة الحرارة ($(-20)^2$) إلى أن كثافة طيف الاهتزازات الذي اعتمده ديباي $(-20)^2$ وكن الطيف الحقيقي بشكل كبير، ولو اردنا أن نأخذ طيف الاهتزازات وكثافتها بدون تقريب ديباي لأصبحت الحمايات صعبة جدًا، ولذا يكتفى عادة باعتماد نموذج ديباي وجعل $(-20)^2$ تتغير مع درجة الحرارة حتى تتطابق الحسابات مع النتائج التجريبية.

من –150 وتتراوح قيمة درجة حرارة ديباي θ_D لكثير من العناصر والمركبات من –150 وتتراوح قيمة درجة حرارة ديباي من خلال فياس الحرارة النوعية C_V عند الندرجات

المنعفضة وتطبيق العلاقة (4.24)، وتتغير قيمة θ_D مع ارتفاع درجة الحرارة بما لا يزيد عن (1400–15) كما ذكرنا. وتصل قيمتها (قيمة θ_D) إلى 1440 لعنصر البريليوم وإلى 2230 لعنصر الماس (Diamond) حيث أنها تعتمد على سرعة الصوت في المادة والتي تعتمد بدورها على معامل المرونة (elastic modulus). لذا تكون قيمة θ_D كبيرة للمواد التي تتصف بعامل مرونة كبير فتكون أكثر صلابة (قساوة).

ويمكن تلخيص الصورة الفيزيائية لكيفية تفير الطاقة الداخلية للانماط الاهتزازية، والسعة الحرارية للجسم الصلب على النحو التالى:

- ضمن مدى درجات الحرارة المنعضضة ($T < \theta_D$) هإن الزيادة في درجة الحرارة تودي إلى زيادة متوسط طاقة النمط الاهتزازي (حيث أن $T \sim \tilde{\ \ \ \ \ }$)، حما تودي أيضًا إلى إثارة أنماط اهتزازية جديدة (حيث يزداد عدد الأنماط الجديدة بشركل يتناسب مع T^3)، وتساهم هذه الأنماط الجديدة في زيادة الطاقة الداخلية، ونتيجة هاتين العمليتين هإن الطاقة الداخلية تـزداد على النحو T^4 .
- أما ضمن مدى درجات الحرارة المالية $(T > \theta_D)$ ، هإن الزيادة في درجة الحرارة لا تودي إلى إثارة أنماط اهتزازية جديدة (إذ تكون جميعها قيد أثيرت عندما σ)، ولكن زيادة T تودي إلى زيادة متوسط طاقة النمط الواحد. ونتيجة لنذلك فإن T ولكن زيادة σ 0 وتكون σ 2 ثابتة لا تعتمد على درجة الحرارة.

4-4 الأثار غير الهارمونية (Anharmonic Effects)

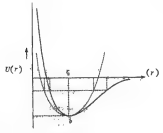
لقد اعتمدنا في معالجتنا للاهتزازات البلورية على النقريب الهارموني الذي يفترض بأن القوى التى تؤثر على الذرات المتجاورة تخضع لقانون هوك (F=-Cx) وأن

طاقة الوضع الاهتزازية (U(x) للذرات المهتزة هي طاقة الجسم الذي يتحرك حركة توافقية بسيطة (أي هارمونية)، أي أن

$$U(x) = \frac{1}{2} Cx^2 \dots (4.25)$$

حيث يمثل المتغير x مقدار الإزاحة عن موضع السكون. وهذا هو الوضع المثاني الذي لا يحصل إلا عندما تكون x صغيرة جداً. وحقيقة الأمر أن النرات في البلورة تكون ساكنة في مواضعها عندما x = T وتكون المسافة بين أي ذرتين مساوية للمقدار (ALattice Constant). ومع التسخين تبدأ النرات بالحركة حول موضع السكون مبتمدة ومقتربة على يمين ويسار نقطة السكون. ولو كانت طاقة الوضع هارمونية (معادلة 4.25) لكان مقدار إزاحتها إلى اليمين يساوي مقدار إزاحتها إلى اليمار وكان $0 = \bar{x}$ بحيث لا تتغير المسافة بين النرات. ولكن طاقة الوضع الاهتزازية في البلورات الحقيقية تكون على النحو المبين في الشكل (4.4).

هالمنعنى حول الخط الرأسي المار في النقطة الدنيا (b) ليس متماثلاً على جانبي هذا الخط.



شكل (4.4): تغير طاقة الوضع مع تغير المسافة بين الذرات نتيجة التسخين. إذ تكون هذه المسافة تساوي للم عند درجة الصفر المطلق.

ويتفق عدم التماثل هذا مع الحقيقة التجريبية بأن البلورة تقاوم الانضغاط إلى حجم أصغر من حجم الاتزان أكثر مما تقاوم التمدد إلى حجم أكبر. مما يعني أن اهتزاز النرات في الجسم الصلب ليس اهتزازا هارمونياً. ومن الواضح أن هذه النتيجة تعني أيضًا ابتعاد القوى بين النرات عن قانون هوك، وأن هناك ضرورة لإضافة حدود أخرى على طاقة الوضع حتى تتسجم مع الشكل أعلاه، أي أن:

$$U(x) = U(0) + \frac{1}{2}Cx^2 - \frac{1}{3}gx^3$$
(4.26)

حيث أن:

$$x=(r-r_0)$$

أي أن القوة تساوي:

$$F = \frac{-\partial U}{\partial x} = -Cx + gx^2$$

ولما كان اهتزاز الذرات حرًا، فإن متوسط القوة

$$< F > = -C < x > +g < x^2 > = 0$$

أي أن:

$$\langle x \rangle = \frac{g \langle x^2 \rangle}{C}$$
(4.27)

وحيث أن متوسط طاقة الوضع الهارمونية تساوى

$$< U(x)> = \frac{1}{2}C < x^2 >$$

فإن متوسط الإزاحة في المعادلة (4.27) يساوي:

$$\langle x \rangle = \frac{2g \langle U(x) \rangle}{C^2}$$

بالإضافة إلى طاقة الوضع فإن للذرة المهتزة طاقة حركة أيضاً $\left(\frac{1}{2}M\dot{x}^2\right)$ ومتوسط طاقة الحركة يساوي متوسط طاقة الوضع فيكون متوسط الطاقة الطاقة الكلية $\langle E \rangle = 2 \langle U(x) \rangle$

وبالتالي فإن:

$$\langle x \rangle = \frac{g \langle E \rangle}{C^2}$$
(4.28)

ومن هذه النتيجة نرى بأن تغيرًا سوف يحصل على المسافة بين الدرات (interatomic spacing) مما يؤدي إلى تمدد طولي للبلورة، وتمدد في الحجم أيضًا لأن التمدد الطولى يحصل في الأبعاد الثلاثة.

ولو عوضنا في المعادلة السابقة عن E > 1 بالقيمة الكلاسيكية لمتوسط الطاقة (وهي تساوى K_BT) لجسم المهتزفي بعد واحد E لحصلنا على

$$\langle x \rangle = \frac{g k_B T}{C^2}$$

وحيث أن معامل التمدد الطولى ٢ يُعرّف ويعطى بالعلاقة

$$\alpha = \frac{1}{a_0} \frac{d}{dT} \langle x \rangle = \frac{gk_B}{a_0 C^2} \dots (4.29)$$

هإننا نرى بوضوح أن التمدد وزيادة الحجم في الأجسام الصلبة نتيجة التسخين (thermal expansion) مرتبط بشكل مباشر مع وجود القوى غير الهارمونية بين الدرات، إذا لو كانت هذه القوى هارمونية فقط لما حصل أي تمدد للأجسام الصلبة حين تسخينها.

ومن الظواهر الأخرى التي ترتبط بوجود الحد (gg³) غير الهارموني في طاقة الوضع الظاهرة البيزوكهريائية (Piezoelectricity) التي تتولد في بمض البلورات، وهي ظاهرة نشوء مجال كهربائي في البلورة نتيجة التغير في أبعادها بسبب الإجهاد الميك انيكي. وتستخدم هذه الظاهرة في تحويل الأمواج الصوتية إلى إشارات كهربائية وبالمكس أيضًا.

ولو عدنا إلى المادلة وعوضنا عن E > 6 قيمتها من ميكانيكا الكم لحصلنا على:

$$\langle x \rangle = \frac{g}{C^2} \frac{\hbar \omega}{e^{\hbar \omega/k_B T} - 1}$$

وعند درجات الحرارة العالية تؤول هذه النتيجة إلى القيمة الكلاسيكية السابقة. أما عند الدرجات المنخفضة هان

$$\langle x \rangle = \frac{g}{C^2} \hbar \omega \ e^{-\frac{\hbar \omega}{k_B T}}$$

أي أن معامل التمدد:

$$\alpha = \frac{gk_B}{a_0C^2} \left(\frac{\hbar\omega}{k_BT}\right)^2 e^{\frac{\hbar\omega}{k_BT}}$$

وتبين هـذه العلاقـة بـأن $\alpha \to 0$ عنـدما تقـترب درجـة الحـرارة مـن الـصـفر $\left(T \to 0\right)$ انسجامًا مع القانون الثالث للثرموديناميكـا الحرارية. ومما يؤيـد ذلك أن معامل التعدد α يتناسب مع الحرارة النوعية C_V ، فإذا عوضنا في المعادلة (4.28)

$$\alpha = \frac{1}{a_0} \frac{d}{dT} \langle x \rangle = \frac{1}{a_0} \frac{d}{dT} \frac{g}{C^2} \langle E \rangle$$

$$= \frac{g}{a_0 C^2} \frac{d}{dT} \langle E \rangle = \frac{g}{a_0 C^2} C_V$$
(4.30)

 $T \rightarrow 0$ عندما $C_v \rightarrow 0$ ومن المعروف أن

4-3-4 معامل جرونسيون ومعادلة الحالة للجسم الصلب

لقد لاحظ جرونسيون أن النسبة بين معامل التمدد والحرارة النوعية تساوي مقدارًا ثابتاً لجميع المواد الصلبة. وقد حاول أن يوضح هذه النتيجة من خلال إيجاد معادلة الحالة للأجسام الصلبة مستخدمًا العلاقات الثرمودنياميكة للطاقة الحرة والضغط، مع ملاحظة بأن التغير في الحجم يـودي إلى تغير في تـردد الأنمـاط الاهتزازية (ω) من خلال وجود الحد غير الهارموني في طاقة الوضع.

ونبدأ بالطاقة الداخلية التي تتألف من مساهمات عدة أهمها طاقة الريط بين المذرات (E_0) عندما تكون درجة الحرارة منخفضة جدًا $(T\approx 0)$ ثم الطاقة الاهتزازية للأنماط الاهتزازية المختلفة E(T)، أي

$$E = E_0 + E(T)$$

وعليه فإن الطاقة الحرة (F) تساوي

$$F = E - TS = F_0 + F(T)$$

 $F_0 = E_0$:حيث

ونحصل على معادلة الحالة للجسم الصلب من العلاقة الثرمودنياميكة

$$P = -\frac{\partial F}{\partial V}\Big|_{T}$$
$$= -\frac{\partial E_{0}}{\partial V}\Big|_{T} - \frac{\partial F(T)}{\partial V}\Big|_{T}$$

: 91

$$P + \frac{\partial E_0}{\partial V}\Big|_T = -\frac{\partial F(T)}{\partial V}$$
 (4.31)

ويمثل الطرف الأيمن من هذه المعادلة مساهمة جميع الأنماط الاهتزازية في الطاقة الحرة. ومن المعروف أن الطاقة الحرة للنمط الواحد f يساوي

$$f = -k_B T \ln Z$$

حيث Z هي الدائة الجامعة (Partition Function)، وهي تساوي للنمط الواحد

$$Z = \sum_{n} e^{-\frac{n}{2}k_{B}T}$$

$$= \frac{e^{\frac{1}{2}\frac{\hbar\omega}{k_{B}T}}}{1 - e^{-\frac{\hbar\omega}{k_{B}T}}}$$

$$\therefore f = \left[\frac{1}{2}\hbar\omega_{i} + k_{B}T\ln\left(1 - e^{-\frac{\hbar\omega_{i}}{k_{B}T}}\right)\right]$$

حيث ،@ هي تردد النمط الاهتزازي "i".

وعليه فإن المادلة (4.31) تصبح:

وبرى من هذه المعادلة بأن اعتماد تردد الأنماط الاهتزازية على الحجم ظاهر بشكل صريح من المشتق $\frac{\partial \omega_{\ell}}{\partial V}$ وحتى نحصل على نتيجة بسيطة نفترض بأن ترددات الأنماط الاهتزازية المختلفة لها نفس الاعتماد على الحجم، وإن هذا الاعتماد يمكن صياغته على النحو

$$\omega \approx \frac{A}{V^r} \dots (4.33)$$

حيث A ثابت وكذلك المقدار 7 ، وبالتالي

 $\ln \omega = \ln A - \gamma \ln V$

$$\frac{d\omega}{\omega} = -\gamma \frac{dV}{V} \dots (4.34)$$

وبالتعويض في معادلة الحالة (4.32) نحصل على

$$P + \frac{\partial E_{\circ}}{\partial V} \Big|_{T} = \frac{\gamma \langle E \rangle}{V} \dots (4.35)$$

وتستبه هدنه المعادلة معادلة الغساز الحقيقسي عندالدرجات العالية (حيست وتستبه هدنه المعادلة معادلة الغساز الحقيقسي عندالدرجات العالية (خية $\frac{\partial E}{\partial V}$) بمثل ضغطًا داخليًا ذوقيمة صغيرة نسبيًا. وعند الدرجات المنخفصة ($T \to 0$) فيإن $T \to 0$ كما أن الضغط $T \to 0$ ويصبح المقدار $T \to 0$ وهو يمثل وضع الاتزان الثرموديناميكي للجسم الصلب قبل التسخين. وبالرجوع إلى معادلة الحالة (4.35) وإجراء التقاضل بالنسبة لدرجة الحرارة، والانتباء إلى أن $T \to 0$ لا تعتمد على درجة الحرارة

$$\left. \frac{\partial P}{\partial T} \right|_{V} = \frac{\gamma}{V} C_{V}$$

ويصبح معامل التمدد الطولي α يساوي:

$$\alpha = \frac{1}{3} \frac{1}{V} \frac{\partial V}{\partial T} \Big|_{P}$$

$$= -\frac{1}{3V} \frac{\partial P}{\partial T} \Big|_{V}$$

$$\frac{\partial P}{\partial V} \Big|_{T}$$

تنڪ ان

$$\left. \frac{\partial V}{\partial T} \right)_{p} \frac{\partial P}{\partial V} \right)_{T} \frac{\partial T}{\partial P} \right)_{V} = -1$$

أى أن:

$$\alpha = \frac{1}{3V} \frac{\gamma C_{\gamma}}{B} \dots (4.36)$$

حيث B هي معامل المرونة الحجمي (Bulk Modulus)، أي أن معامل التمدد α يتناسب مع الحرارة النوعية تحت حجم ثابت C_V . ويعتبر الثابت γ مقياسًا لقوة الآثار غير الهارمونية، وتتراوح هيمة هذا الثابت ما بين $\gamma = 1.5 - 2.5 = \gamma$ حسب طبيعة الجسم الصلب، وهو ثابت ليس له وحدات.

ونتيجة للأشر غير الهارموني المتمثل في اعتماد التريدات ω على الحجم V نجد أن الحرارة النوعية على حجم ثابت C_V تختلف عن الحرارة النوعية للجسم الصلب على ضغط ثابت D. وبالرجوع إلى قوانين الثيرموديناميكا الحرارية فإن الفرق بينهما يمكن كتابته على النحو:

$$C_{p} - C_{v} = -T \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_{p}^{2} \frac{\partial P}{\partial V} \right)_{T} \dots (4.37)$$

ومن العلاقة السابقة (4.36) فإن:

$$\begin{split} \gamma C_V &= 3\alpha V B = \frac{1}{V} \frac{\partial V}{\partial T} \Big|_F \cdot V \left(-V \frac{\partial P}{\partial V} \right)_T \\ &= -V \frac{\partial V}{\partial T} \Big|_F \frac{\partial P}{\partial V} \Big|_T \end{split}$$

وبناء على ذلك نعوض في المادلة (4.37) فتحصل على:

$$\begin{split} C_{p} - C_{\nu} &= T \frac{\partial V}{\partial T} \bigg|_{p} \left[-\frac{\partial V}{\partial T} \right]_{p} \frac{\partial P}{\partial V} \bigg|_{T} \right] \\ &= T (3\alpha) \left[-V \frac{\partial V}{\partial T} \right]_{p} \frac{\partial P}{\partial V} \bigg|_{T} \right] \\ &= T (3\alpha) \gamma C_{\nu} \end{split}$$

وعليه فان:

$$C_P = C_V (1 + 3\alpha T \gamma) \quad \dots \tag{4.38}$$

4-4 التوصيل الحراري

تنتقل الطاقة الحرارية من المنطقة الساخنة إلى المنطقة الباردة داخل الجسم الصلب عندما يوجد تدرج في قيمة درجة الحرارة (Temperature gradient). وفي المحلبة المازلة كهربائيًا، تعنزى المساهمة الكبرى للتوصيل الحراري إلى سريان الفونونات، أي أن الفاز الفونوني داخل الجسم الصلب هو الذي يلعب الدور الأهم والأكبر في نقل الطاقة الحرارية.

وإذا كانت البلورات نقية واعتمدنا التقريب الهارموني لقوى التفاعل بين الدرات (أي تخضع لقانون هوك) فإن الفونونات تكون مستقلة ولا تفاعل بينها، ويمكن الأثنين منها أو أكثر أن تتداخل فيما بينها دون أن يؤثر أحدها على الآخر. إذ

لو كانت الموجة $u_1 = e^{i(k_1,r-\alpha_1)}$ تمثل الفونون الأول، والموجة $u_2 = e^{i(k_1,r-\alpha_1)}$ تمثل الثانى فإن الحل العام المادلة الحركة هو:

$$u = A_1 u_1 + A_2 u_2$$

دون حدود أخرى تمثل التقاطع بينهما. وعليه فإن الفونونات تمر عن بعضها البعض دون أن يؤثر أحدها على الآخر. أي أن التوصيل الحراري يكون تامًا ولا يعيقه أي تصادم أو أى مانع، ويكون معامل التوصيل الحراري كبيرًا جدًا (infinite).

ولكن حقيقة الاهتزازات في البلورات الحقيقية أنها غيرهارمونية ، وأن طاقة الوضع بين الذرات تشتمل على حدود أخرى اضافية غير $\frac{1}{2}Cx^2$ كما اوضحنا ذلك في البنود السابقة. ويودي هذا العامل غير الهارموني إلى إلغاء استقلالية هذه الأنماط الامتزازية عن بعضها البعض، ويتسبب في وجود تفاعل بين الفونونات ينتج عنه تبادل للطاقة والزخم بينها ، وتغيير في أتجاه انتشار بعض منها . ويمكن معالجة هذا التقاعل الذي ينشأ عن وجود الحد (gx^3) في طاقة الوضع باستخدام نظرية الزعزعة في ميكانيكا الكم (perturbation) . ومن نتائج هذه المالجة حصول تعديل على طور الموجة التي تمثل الفونون الأول عند اصطدامه مع الفونون الثاني بحيث يصبح الحل الماء:

حيث بمثل المقدار δ قوة التهاعل بين الفونونات، وهو مقدار صغير δ . ويمكن نشر المقدار الثانى (لأن δ صغيرة) فتحصل على:

$$u = e^{\left[\frac{k_1 \cdot r - \omega_1 t}{2}\right]} \left[1 + i\delta \sin\left(\frac{k_2 \cdot r - \omega_2 t}{2}\right) - \frac{\delta^2}{2} \sin^2\left(\frac{k_2 \cdot r - \omega_2 t}{2}\right) + \dots \right]$$

$$= e^{\left[\frac{k_1 \cdot r - \omega_1 t}{2}\right]} + \frac{\delta}{2} e^{\left[\left(\frac{k_1 \cdot k_2}{2}\right) \cdot r - \left(\omega_1 + \omega_2\right) t\right]} - \frac{\delta}{2} e^{\left[\left(\frac{k_1 - k_2}{2}\right) - \left(\omega_1 - \omega_2\right) t\right]} + \text{terms of higher powers in } \delta$$
......(4.40)

ونرى من هذه العلاقة أن الحد الأول هو الموجة الأصلية للفونون الأول. أما (k_2, ω_2) الحد الثاني فيمثل موجة نتجت عن امتصاص الفونون الأول لفونون ثاني (k_2, ω_2) ليتولد فونون ثالث

$$\vec{k}_3 = \vec{k}_1 + \vec{k}_2$$

$$\omega_3 = \omega_1 + \omega_2$$
(4.41)

أما الحد الثالث فيمثل موجة نتجت عن اطلاق الفونون الأول لفونون آخر ليتولد فونون ثالث

$$\vec{k}_3 = \vec{k}_1 - \vec{k}_2 \omega_3 = \omega_1 - \omega_2$$
 (4.42)

ولو ضربنا هذه الممادلات بثابت بلانك أله لرأينا بأنها ليست إلا بيانًا لقانوني حفظ الطاقة، وحفظ الزخم.

أي أن الحد غير الهارموني التكميين (gx²) هو زعزعة (Perturbation) على الهاملتويتون الأصلي وتؤدي إلى حصول عمليات انتقالية (transition) بين مستويات الطاقة للفونونات تشارك فيها ثلاثة فونونات فقط، ويحيث يحفظ الزخم وتحفظ الطاقة:

فونون واحد من أحد الفروع الصوتية يتلاشى مولدًا أثنين من الفونونات من نفس الفرع أو من فروع أخرى

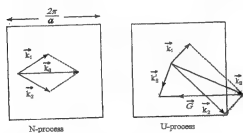
$$\vec{k} \rightarrow k' + k''$$

أو فونونان يتحدان ممًا لتوليد فونون ثالث

$$\vec{k}_1 + \vec{k}_2 \rightarrow \vec{k}_3$$

وحتى نبين أثر هذه العمليات الفونونية على معامل التوصيل الحراري للبلورات المازلة نعود إلى العلاقة (4.41) ونسأل عن مدى أهمية قيمة المتجهات الموجية k_1, k_2

على هذه العمليات، فإذا كانت قيمة كل من k_1,k_2 تقع ضمن منطقة برلوان الأولى، وتمت عملية التفاعل وكان المتجه الموجي للفونون الثالث k_3 يقع آيضنًا ضمن منطقة برلوان الأولى (انظر الشكل (4.5) لشبكية مربعة ضلعها a_1)، سميت هذه العملية بالعملية العادية (Normal Procces) ويرمز لها بالرمز a_2 هذا النوع من العمليات، تحفظ الطاقة، كما يحفظ الزخم a_1 أي أن الزخم الكلي للغاز الفونوني لا يتغير بسبب هذه العمليات، ولذا فإن هذه العمليات (a_1) لا تؤدي إلى تغيير a_2 اتجاه جريان الطاقة الحرارية ولا في سرعة الانتقال. فالزخم الكلي للغاز الفونوني a_2 لا تنغير قيمته نتيجة هذه التصادمات بين الفونونات لأن هذا التغير يساوي a_2 a_3 لكل تصادم (لاحظ أن (a_1) هو عدد الفونونات التي لها يساوي a_2 .



شكل (4.5): عمليات التفاعل بين الفونونات (المادية منها والإرتدادية)

قلو تحركت مجموعة من الفونونـات الساخنة (بتوزيـع معـين (n(k)) داخـل قضيب من طرف إلى آخر ويحيث كان الزخم الكلي لها يمناوي $0 \neq X$ ، فإن قيمة X لا تتغير نتيجة العمليات العادية (N) التي تحصل بين فونونات في هذه المجموعة. أي لا توجـد أي مقاومـة لجريـان الطاقـة الحرارية بسبب هـنه العمليـات، ويبقى معامـل

التوصيل الحراري كبيرًا جدًا (infinite). ولكن معامل التوصيل الحراري للبلورات ذو قيمة محدودة وتعتمد قيمته على درجة الحرارة كما أثبتت التجارب العديدة التي أجريت لقياسه لكثير من البلورات.

1-4-4 العمليات الارتدادية (Umklapp Processes)

وهي عمليات تفاعل بين الفونونات (كما هو الحال في العمليات (N)) ولكنها تختلف عن العمليات (N) في أن قيمة المتجه الموجي لكل من الفونون الأول k_1 والفونون الثاني k_2 تكون اكبر نسبيًا مما هي في العمليات N، وبحيث يكون المتجه الموجي للفونون الثالث k_3 واقعًا خارج منطقة برلوان الأولى، اي أن $k_3 = k_1 + k_2$ منطقة برلوان الأولى (انظر الشكل السابق (4.5) لشبكية مربعة ضلعها a).

وكما مر معنا سابقًا فإن أي متجه موجي لأ يقع خارج منطقة برلوان الأولى يمكن إرجاعه إلى داخل هذه المنطقة بإضافة أحد متجهات البلورة المقلوبة له بحيث نحصل على:

 $\vec{k}_3 + \vec{G} = \vec{k}_3'$

وذلك لأن المتجه k_3' يكافأ المتجه $G+k_3+G$ وصف الفونون الثالث، أي أن عملية حفظ الزخم تصبح

 $k_1 + k_2 = k_3 + G$ (4.43)

حيث G أحد متجهات البلورة المقلوبة.

إن هذا النوع من العمليات يحصل دائمًا بين الجسيمات المتفاعلة (فوتونات، فوتونات، الكترونات ...) في الشبائك البلورية المنتظمة دوريًا، عندما لا يكون التغير الكلى في الزخم مسلويًا للصفر، بل يكون مسلويًا لـ G. ويسمى هذا النوع من العمليات التي يكون فيها $0 \neq 0$ (في المعادلة 4.43) بالعمليات الارتدادية (Umklapp) ويرمز لها بالرمز (U)، وهي كلمة ألمانية تعني بالعمليات الارتدادية (flip)، وتخيضع هذه العمليات (U) لقيانون حضيظ الطاقة ($\hbar \omega_1 + \hbar \omega_2 = \hbar \omega_3$)، ولكن الرخم البلوري للفونونات هو الذي لا يحفيظ إذ أن $0 \neq k_3 - k_1 - k_2 \neq 0$ ويختفي هذا الفرق في الرخم داخل البلورة (أي يتم امتصاصه فيها). ولهذه العمليات (U) القدرة على عكس اتجاه جريان الطاقة (حيث يكون اتجاه $k_1 = k_2 \neq 0$). ونتيجة لذلك تساهم هذه العمليات في مقاومة جريان الطاقة مما يجعل معامل التوصيل الحراري محدود القيمة.

ومن العمليات الأخرى التي تساهم في مقاومة جريان الطاقة الحرارية تصادم الفونونات مع الشوائب والنقائص الموجودة داخل البلورة ومع سطح البلورة أيضاً، ولكن هذه العمليات ليست موضوع اهتمامنا هنا.

أما العمليات (U) فهي عمليات ذاتية (intrinsic) موجودة دائمًا بغض النظر عن درجة نقاء البلورة (خلوها من الشوائب والنقائص) وعن جودة سطوح البلورة وامتدادها. أي أن العمليات (U) هي المسؤولة بشكل رئيسي عن تحديد قيمة معامل التوصيل الحراري.

وحتى نتمكن من حساب معامل التوصيل الحراري للبلورات بسبب العمليات (U) نستعين بالنتيجة التي نحصل عليها من النظرية الحركية للفازات عند انتقال الحرارة بواسطة غاز مثالي، على اعتبار أن الغاز الفونوني داخل البلورة يشبه في نقله للطاقة الحرارية جزيئات الغاز المثالي. ويعرّف معامل التوصيل الحراري عند انتقال الطاقة في الاتجاء x مثلاً كما يلي

$$flux = \frac{1}{3}\overline{v}l\frac{dE}{dx}$$

حيث يمثل الفيض (flux) مقدار الطاقة المنتقلة في وحدة المساحة وفي وحدة المساحة وفي وحدة المساح وفي وحدة الزمن، أما \overline{v} فهي متوسط سرعة الجزيئات، والمقدار I هو متوسط المسار الحرلجيء، أى أن

$$\Phi(\text{flux}) = \frac{1}{3} \overline{ol} \frac{dE}{dT} \frac{dT}{dx}$$

$$= \frac{1}{3} \overline{ol} C_V \frac{dT}{dx}$$

$$= K \frac{dT}{dx} \qquad (4.44)$$

وعليه فإن معامل التوصيل الحراري K يساوي

$$K = \frac{1}{3} \overline{vl} C_V \qquad (4.45)$$

ويمكن تطبيق هذه النتيجة على الغاز الفونوني، لأن اشتقاقها لم يتطلب اشتراط حفظ عدد الجسيمات. كما أن سرعة الفونونات \overline{v} ثابتة تقريبًا خاصة للفونونات من الفرع الصوتي وعندما تكون قيم \overline{k} صغيرة. ويذلك نرى بأن \overline{k} تمتمد على كل من الحرارة النوعية \overline{v} ومتوسط المسار الحر \overline{k} للفونونات وعلى كيفية تغير كل منهما مع درجة الحرارة.

ولا بد أن نذكر هذا بأن هناك اختلافًا بسيطًا بين عملية انتقال الطاقة الحرارية في الغاز الفونوني وعملية انتقالها في الغاز الموتوني ففي الغاز الفونوني تنتقل الطاقة الحرارية نتيجة انسياب الفونونات من الطرف الساخن إلى الملرف البارد حيث يكون عددها (n(k) وكثافة الطاقة E عند الطرف الساخن أكبر منه عند الطرف البارد. أما في الغاز الحقيقي فلا يوجد جريان للجزئات، بل تنتقل الطاقة الحركية من جزي، إلى آخر من خلال تصادمات بينها حيث تكون طاقة الحركة للجزئات عند الطرف البارد.

ذكرنا أن معامل التوصيل الحراري K يعتمد على درجة الحرارة من خلال اعتماد كل من $I:C_V$ على درجة الحرارة. وقد سبق أن عالجنا كيفية اعتماد الحرارة النوعية $C_V(T)$ للغاز الفونوني على درجة الحرارة. وعلينا أن نبحث الآن في كيفية اعتماد متوسط المسار الحر للفونونات على درجة الحرارة، وتعتمد المعالجة على مدى درجات الحرارة الذي نتاوله:

$(T>> heta_D)$ مدى درجات الحرارة العالية -

وضمن هذا المدي يتناسب عدد الفونونات في البلورة طرديًا مع درجة الحرارة (T):

$$n(k) = \frac{1}{e^{\frac{\hbar \omega}{k_B T}} - 1} \approx \frac{k_B T}{\hbar \omega}$$

ولما كان احتمال تصادم أي فونون مع غيره يزداد مع زيادة عدد الفونونات الموجودة داخل البلورة، فإنا نتوقع أن ينخفض متوسط الفترة الزمنية بين تصادم والذي يليه، وبالتسالي فإن متوسط المسار الحر للفونون ينخفض أيضاً (أي أن T^{-1}). وحيث أن T للفاز الفونوني ثابتة ولا تعتمد على درجة الحرارة عند درجات الحرارة العائية، فإن اعتماد معامل التوصيل الحراري ضمن مدى الدرجات العالية يتبع كيفية اعتماد متوسط المسار الحر على T، أي أن

$$K \sim \frac{1}{T}$$
 ($T >> \theta_D$)

آو:

$$K \sim \frac{1}{T^{\alpha}}$$
 (4.46)

حيث تتراوح قيمة α ما بين $(1-2) \approx \alpha$ ، وذلك بسبب عمليات تصادم أخرى مع الشوائب والنقائص والسطوح البلورية.

وكما ذكرنا سابقًا فإن وجود العمليات (U) ضروري لتحديد فيمة K، وهي عمليات تتطلب وجود فونونـات ذات طاقة كافيـة $(\frac{K_0 G_0}{2}) \approx 0$ ولها متجهات موجيـة $(\frac{G}{2}) \approx 0$ لتوليد فونـون ثالث $(\frac{G}{2}) \approx 0$. وتتوهّر هـذه الفونونـات بأعداد كافية في البلورة عندما $(\frac{G}{2}) \approx 0$.

$(T < \theta_D)$ مدى درجات الحرارة التوسطة والمنخفضة

ذكرنا أن عدد الفونونات الموجودة داخل البلورة يعتمد على درجة الحرارة، كما أن طاقة هذه الفونونات تكون قريبة أو أقل من k_BT . وعند درجات الحرارة التي تقل عن درجة حرارة ديباي T = T تكون طاقة معظم الفونونات الموجودة أقل من طاقة ديباي T = T المحرد المورد الموجودة أقل من طاقة ديباي T = T المحرد المورد المورد المورد أو من طاقة ديباي (T = T المحرد المورد المورد

وضمن هذا المدى من درجات الحرارة ($T < \theta_D$)، يكون متوسط عدد هذه الفونونات مساويًا:

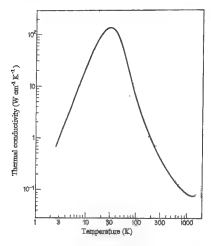
$$n(k) = \frac{1}{e^{\frac{h_{\infty}}{e}/k_B T} - 1} \approx \frac{1}{e^{\frac{\theta_D}{e}/2T} - 1} \approx e^{-\frac{\theta_D}{e}/2T}$$

حيث اعتبرنا أن:

 $\hbar\omega \approx \frac{k_B\theta_D}{2}$

أي أن عددها يتضاءل أسيًا مع انخفاض درجة الحرارة مما يجعل احتمالية التصادم قليلة ويزيد في قيمة متوسط المسار الحر، ويؤدي ذلك إلى تجميد العمليات (U) وإلى زيادة كبيرة في معامل التوصيل الحراري. وعندما يحصل ذلك فإن متوسط المسار الحر للفونونات يتحدد نتيجة التفاعل مع الشوائب في البلورة ومع سطوحها، وليس نتيجة التفاعل الذاتي بين الفونونات الذي سببته الآثار غير الهارمونية. وعند هذه الدرجات المنخفضة يصبح اعتماد K على درجة الحرارة مشابهًا لاعتماد K على درجة الحرارة مشابهًا لاعتماد عليها (انظر معادله 4.45)، وهو انخفاض يتناسب طرديًا مع K عند درجات الحرارة المخفضة (K على K عند درجات الحرارة المغفضة (K على K على درجات الحرارة المغفضة (K على K على درجات الحرارة المغفضة (

وإذا استعرضنا المدى الواسع لعرجات الحرارة $T >> \theta_D \to T >$ لرأينا أن معامل التوصيل الحراري T تزداد قيمته في البداية مع زيادة درجة الحرارة كما تزداد قيمة T (أي T^3 T^3)، وتستمر هذه الزيادة إلى أن تصبح درجة الحرارة مناسبة لحصول بعض عمليات تفاعل من النوع (U) بين الفونونات. وعند ذلك يصل معامل التوصيل الحراري إلى قيمته العظمى التي يبدأ بعدها بالإنخفاض السريع نتيجة الزيادة السريعة في عدد العمليات (U) وذلك بسبب الزيادة في عدد الفونونات نتيجة الزيادة السريعة في عدد العمليات (فونونات ذات طاقة $\frac{\sigma_{02}^2}{2}$) المناسبة لحدوث هذه العمليلت (فونونات ذات طاقة $\frac{\sigma_{02}^2}{2}$). ويعد هذا الإنخفاض الأسي السريع يبدأ الإنخفاض البطيء الحير من $\frac{R}{2}$ $\frac{R}{2}$). ويعد هذا الإنخفاض الأسي السريع يبدأ الإنخفاض البطيء الذي يعتمد على T^{-1} عند درجات الحرارة العالية T^{-1}). ايمثل الشكل (4.6)



الشكل (4.6): معامل التوصيل الحراري لمادة الصافاير وكيفية اعتماده على درجة الحرارة.

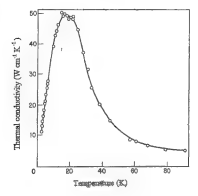
ويجب التأكيد هنا على أن معالجتنا لمعامل التوصيل الحراري X قد اقتصرت على حساب مساهمة الغاز الفونوني داخل الشبيكة البلورية في قيمة X أي حساب X (lattice). وتنطبق هذه المعالجة على المواد العازلة والمواد شبه الموصلة التي لا تشتمل على الإلكترونات الحرة.

ومن المعروف أن الإلكترونات الحرة في الفلزات تساهم بشكل همال في نقل الطاقة الحرارية داخل المادة خاصة في الفلزات. وعليه فإن معامل التوصيل الحراري للفلزات هو مجموع المساهمتين:

K = K(lattice) + K(electrons)

وسوف يتم حساب (K(electrons) في الفصل القادم، ونكتفي هنا بذكر أن $K_c \sim T$ وأن $K_c \sim 10^2$ ، وأن $K_c \sim 10^2$ عند درجسات الحسرارة $K_c \sim 10^2$ ، وأن $K_c \sim 10^2$ ،

 $K_e \sim T^{-2}$ النخفضة، بينما عند درجات الحرارة العالية، كما أن عند درجات الحرارة المتوسطة. ويمثل الشكل (4.7) كيفية تغير $K_e \sim T^{-2}$ مع درجة الحرارة المتوسطة. ويمثل الشكل (4.7) كيفية تغير $K_e \sim T^{-2}$ الحرارة لفلز النحاس.



الشكل (4.7): معامل التوصيل الحراري لفلز النحاس وكيفية اعتماده على T.

مسائل

- 1- باستخدام نموذج ديباي، احسب الطاقة الامتزازية الصفرية لذرة واحدة من مادة الأرغن الصلب، إذا علمت أن $\theta_D=92K$. قارن مع طاقة الربط للذرة الواحدة لهذه المادة (وهي تساوي 92×0.09).
- -2 احسب طاقة الفونون ذات الاحتمال الاعظم في نموذج ديباي المادة صلبة عندما تكون T ما هو الطول الموجى لهذا الفونون.
- -3 احسب الحرارة النوعية C_v لبلورة في بعد واحد عند درجات الحرارة العالية وعند الدرجات المنخفضة.

الفصل الخامس

الإلكترونات الحرة في الفلزات

الفصل الخامس الإلكترونات الحرة في الفلزات

تحتل الفلزات مكانة خاصة في دراسة المواد الصلبة حيث أنها تمتلك مجموعة من الصفات الفيزيائية التي تميزها عن غيرها من المواد، كما أن أكثر من الشي المناصر المعروفة هي عناصر فلزية. ومن الصفات التي تميز الفلزات عن غيرها:

- 1) توصيلها الكبير للتيار الكهربائي، إذ أن قيمة معامل التوصيل الكهربائي σ كبيرة للفلزات وتتراوح ما بين $(ohm-cm)^{-1}$ عند درجات الحرارة العادية ، وتتناسب عكسيًا مع T فرق درجة معينة.
- 2) توصيلها الكبير للتيار الحراري، ويصبح معامل التوصيل الحراري K لها ثابتًا عند درجات الحرارة العائية. كما أن النسبة بين معامل التوصيل الحراري ونظيره الكهريائي تساوي ثابتًا عائيًا مضروبًا في درجة الحرارة، أي

$$\frac{K}{\sigma} = \frac{\pi^2}{3} \left(\frac{k_B}{e}\right)^2 T = LT$$

ويسمى الثابت L بثابت لورنتز (Lorentz number). وهو يساوي

$$L = \frac{\pi^2}{3} \left(\frac{k_B}{e}\right)^2$$

- $\approx 2.45 \times 10^{-8} W ohm K^{-2}$
- 3) ثبات عدد النواقل الكهريائية (الإلكترونات) في وحدة الحجوم، وعدم تغير هذا العدد مع T.
- 4) امتصاصها المالي للضوء في الطيف المرئي، وانعكاس الضوء انعكاسًا هويًا
 عن سطوحها مما يعظيها المانًا ظاهرًا.

5) المرونة والليونة الـتي تجعلها سهلة التشكيل على هيئة الـواح، صفائح،
 قضبان......الخ.

وتُعزى هذه الخصائص الفازية إلى نوع الرابطة الكيميائية التي تربط بين اللارات داخل البلورة، وهذا النوع هو الرابطة الفلزية. وهي تنشأ عن مشاركة جميع الكترونات التكافؤ (valence electrons) في ربط الأيونات الفلزية مع بعضها البعض. ويحصل ذلك نتيجة انفلات الكترونات التكافؤ عن ذراتها، وتكون اللارات موجودة على هيئة أيونات، وتتحرك الكترونات التكافؤ المنفلتة بحرية تامة داخل البلورة غير مقيدة مع أيون معين وغير معدودة بمكان معين، بل هي تتبع جميع الأيونات الموجودة في آن واحد. ومن هذه الصورة نرى بأن الكترونات التكافؤ الحرة تشكل بمجموعها نظامًا يسمى "بالغاز الإلكتروني" أشبه ما يكون بنظام الغاز المقالى الذي يتألف من عدد كبير جدًا من الجزيئات.

وية هذا النموذج للغاز الإلكتروني يُهمل أي نوع من أنواع التفاعل بين الإلكترونات الحرة لا الإكترونات، أو بين الإلكترونات والأيونات، وبذلك فإن الإلكترونات الحرة لا انتار بأي قوى أثناء حركتها داخل الجسم الصلب، تمامًا كما تتحرك جزيئات الغاز المثالي داخل الإناء الذي يحتويها. والإناء الذي يحتوي الغاز الإلكتروني هو حجم الجسم الصلب، وجدران هذا الوعاء هي حدود (سطوح) الجسم الصلب. ومن حساب حجم الذرات لبعض الفلزات، وحجمها بعد تأينها، يتبين بأن حجم الأيون يشكل \$10-10 من الحجم الكلي للذرة. أي أن حجم الغاز الإلكتروني يمثل عشكل ججم الباورة.

ولو أخذنا بهذا النموذج الذي يُشبّه الفاز الإلكتروني بالفاز المثالي وأنه يخضع لإحصاء ملكسويل -- بولتزمان الكلاسيكي لكانت طاقة الإلكترونات تساوي $\frac{3}{2}Nk_{B}T$ ولكانت مساهمة الغاز الإلكتروني في الحرارة النوعية للفلزات تساوي $\frac{3}{2}Nk_{B}$ ، وكانت الحرارة النوعية الكلية للفلزات تساوي:

_ الفصل الخامس

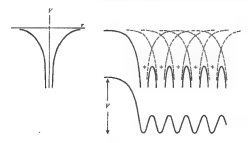
$$C_{\nu} = C_{\nu} (\text{lattice}) + C_{\nu} (\text{electronic}) = 3Nk_B + \frac{3}{2}Nk_B$$

وتتمارض هذه النتيجة مع النتائج التجريبية، مما يدحض الافتراض بأن الفاز الإلكتروني هـو غـاز ماكـسويل -بولتزمـان المشالي والـذي يمكـن ممالجتـه كلاسيكيًا. وهناك نتائج تجريبية أخرى تتعلق بالخصائص الكهربائية والضوثية للفلزات تتمارض مع هذا النموذج البسيط.

5-1 نموذج سمرفيلا

وأول من اقترح معالجة هذا الفاز الإلكتروني باستخدام ميكانيكا الكم هو العالم الفيزيائي (سمرفيلد) في محاولة لتقسير الظواهر التي تعارضت نتائجها مع النموذج الكلاسيكي البسيط.

ويقوم نموذج (سمرفيلد) على افتراض أنه يوجد حول كل أيون من الأيونات الموجبة جهد كهريائي على هيئة بثر عميقة، وتتحد هذه الجهود للأيونات المتجاورة مكونة جهدًا عامًا على النحو المبين في الشكل (5.1)



شكل (5.1): - الجهد الكهريائي لخط من الدرات في البلورة في بعد واحد -- الجهد الكهريائي لأيون منفرد

أي أن الإلكترون يتحرك داخل هذا الجهد العام الذي يمثل مجموع الجهود للذرات المنفردة. ويمكن افتراض أن هذا الجهد العام ثابت حتى يسهل التعامل مع هذه المسألة عند معالجتها باستخدام ميكانيكا الكم. ويمثل هذا الجهد العام متوسط معصلة الجهد الناتج عن تفاعل الالكترون مع جميع الايونات ومع جميع الالكترونات الأخرى. أي كأن الالكترون يتحرك وحده في بشر للجهد مريعه (square well) ذات عمق معلوم، وحدود هذه البشر هي حدود العينة الفلزية، ولو أخذنا عينة مكعبة طول ضلعها لما فإن حدود بشر الجهد هي $(1 \leftarrow 0)$ في كل اتجاه من الإتجاهات الثلاثة x,y,x. أي أننا في هذا النموذج الجديد نكون قد اختصرنا المسألة إلى مسألة جسيم واحد يتحرك في بشر جهد عميقة، ثم نجد مستويات الطاقة للجسيم الواحد من إيجاد حلول معادلة شرودنجر لهذه المسألة، وبعد ذلك نما لأهذه المستويات بالجسيمات جميمًا حسب نوع الإحصاء الذي تخضع له هذه الجسيمات. أي أن فروض نعوذج سمرفيلا هي:

- تتحرك الإلكترونات مستقلة عن بعضها ضمن جهد عام ناتج عن التفاعل مع
 جميم الأيونات.
- وهذا الجهد المام ثابت المقدار بحيث لا تتأثر الإلكترونات بأية قوى أثناء
 حركتها.
- لكل التكترون دالة موجية wave function هي إحدى حلول معادلة شرودنجر.
- تخضع الإلكترونات لدائة فيرمي ديراك الإحصائية في توزيعها على مستويات الطلقة.

ونعتير حركة الإلكترون ضمن هذا الجهد بأنها انتشار لأمواج جسيمية (particle waves) هي حلول العادلة شرودنجر (مع الشروط الحدية الناسبة):

.... الفصل الخامس

$$\nabla^2 \psi + \frac{2m}{\hbar^2} \big(E - V \big) = o$$

حيث يمثل ψ الدالة الموجية ، E طاقة الجسيم ، m كتلة الجسيم ، V طاقة الوضع . وحيث أن طاقة الوضع V ثابتة المقدار ، هإننا نستطيع أن نضع V=0 (الكترونات "حرة") ، وعندثذ هإن حلول المعادلة هي

 $\psi = Ce^{tk.\overline{r}}$

- موضع الجسيم. r ،
$$\left|k\right|=\frac{2\pi}{\lambda}$$
 موضع الجسيم.

ومن تعديل الدالة الموجية

$$\int \psi^* \psi \ d^3 r = 1$$

نجد أن
$$C = \left(\frac{1}{\nu}\right)^{N_z}$$
 ، ويذلك تصبح الدالة الموجية على النحو $\psi = \frac{1}{\nu_x}e^{g_{xx}}$ (5.1)

كما أن طاقة الجسيم تعطى بالعلاقة

$$\in \frac{\hbar^2 k^2}{2m} = \frac{\hbar^2}{2m} (k_x^2 + k_y^2 + k_z^2)$$

ومن خلال الشروط الحدية يمكن تحديد القيم المكنة للطاقة والدوال الموجية المرافقة. ويسبب الإنتظام الدوري للذرات داخل البلورة، فإنا نأخذ بالشروط الحدية الدورية التي تجمل البلوره كأنها مغلقة على نفسها، بحيث يكون

حيث L هو طول البلورة في أي من الإتجاهات الثلاثة. وبالتعويض في المعادلة (5.1)، نجد أن قيم k المكنة هي

$$k_x = \frac{2\pi}{L} n_x$$
, $k_y = \frac{2\pi}{L} n_y$, $k_z = \frac{2\pi}{L} n_z$ (5.2)

أي:

$$k^{2} = \left(\frac{2\pi}{L}\right)^{2} \left(n_{x}^{2} + n_{y}^{2} + n_{z}^{2}\right) = \left(\frac{2\pi}{L}\right)^{2} n^{2} \dots (5.3)$$

حيث أن n_x, n_y, n_z هي أعداد صحيحة.

ومن ذلك نرى بأن هناك قيمة واحدة للمتجه k ضمن خلية فضاء المتجه الموجي حجمها $\left(\frac{2\pi}{L}\right)^3$ ، أي أن عدد قيم k في وحدة الحجوم ضمن هذا الفضاء تساوي

$$\rho(k) = \frac{L^3}{(2\pi)^3} = \frac{V}{(2\pi)^3}$$

وعليه فإن عدد قيم k (عدد الحالات المكنة للنظام) ضمن حجم مقداره d^3k يساوي

$$N(k) = \frac{V}{(2\pi)^3} d^3k$$

= $\frac{V}{(2\pi)^3} \cdot 4\pi k^2 dk = \frac{V}{2\pi^2} k^2 dk$

$$N(k) = \frac{V}{2\pi^2} \int_0^k k^2 dk = \frac{V}{6\pi^2} k^3 \dots (5.4)$$

أو أن عدد الحالات في الفترة € -0=

$$N(\epsilon) = \frac{V}{6\pi^2} \frac{(2m \epsilon)^{\frac{3}{2}}}{\hbar^3} \dots (5.5)$$

ولو رمزنا لكثافة هذه الحالات (أي عددها لوحدة الطاقة) بالرمز $D(\in)$ فإن

$$D(\epsilon)d \in \frac{dN(\epsilon)}{d \in d} = \frac{V}{4\pi^2} \left(\frac{2m}{\hbar^2}\right)^{\frac{1}{4}} \epsilon^{\frac{1}{4}} d \in \dots$$
 (5.6)

وضمن هذا النصوذج فأن قيم الطاقة المكنة لكل إلك ترون من الإلكترونات داخل البلورة هي:

$$\epsilon = \frac{\hbar^2}{mL^2} 2\pi^2 n^2$$

وبكثافة مقدارها:

ولما كان الـزخم المغزلي للإلكترون (spin) يساوي ½ ، هإن كل حالـة من الحالات في المعادلـة (5.6) يمكن أن تستوعب إثنين من الإلكترونات واحد لكل وضع من الوضعين ↑ spin لم , spin وضع من الوضعين ↑ spin بناوي ويهذا يكون عدد الحالات الإلكترونيـة (أو عدد الإلكترونات، لأن الحالة الواحدة لا يشغلها إلا إلكترون واحد) يساوي ضعف المعد في المعادلة (5.6)، أي

$$D_{e}(\epsilon) = 2D(\epsilon) = \frac{V}{2\pi^{2}} \left(\frac{2m}{\hbar^{2}}\right)^{\frac{1}{2}} \epsilon^{\frac{1}{2}} \qquad (5.7)$$

إن تطبيق قاعدة باولي (لا تستوعب الحالة الدَّعية الواحدة إلا إلكترونا واحداً) وتطبيق توزيع فيرمي — ديراك الإحصائي على الإلكترونات داخل البلورة يجعلنا قادرين على حساب عدد الإلكترونات التي تمثلك طاقة معينة بين $d \in \mathbb{R}$ هالتوزيع الإحصائي (فيرمي — ديراك) يعطينا احتمالية اشغال كل مستوى من مستويات الطاقة، وهو يساوي

$$f(\epsilon) = \frac{1}{e^{(\epsilon-\mu)_{k_B r}} + 1} \dots (5.8)$$

وعليه فإن عدد الإلكترونات ضمن المدى $d \in +d \in \mathbb{R}$ يساوي

$$N(\epsilon)d \in = \frac{V}{2\pi^2} \left(\frac{2m}{\hbar^2}\right)^{\frac{V_2}{\epsilon}} = \frac{e^{\frac{V_2}{\epsilon}}d \epsilon}{e^{(\epsilon-\mu)/k_BT} + 1} \dots (5.9)$$

حيث يمثل المقدار 4 الجهد الكيميائي للغاز. ومن تكامل هذه العلاقة نستطيع ايجاد العدد الكلي للألكترونات الموجودة ضمن المستويات (الحالات) الكمية لخ المدى من€ ← 0.

5-1-1 خصائص دالة فبرمى -- ديراك الاحصائية

تعتمد الدالة $f(\in)$ على الفرق في الطاقة $D(\in)$ مما يجعلها مستقلة عن اختيار نقطة الأمل، كما أنها لا تعتمد على $D(\in)$ أما فيمتها فهي محصورة بين الصفر والواحد $D(\in)$ $D(\in)$.

وبشكل خاص فإنها تأخذ القيم التائية عند درجات الحرارة المنخفضة جدًا T=0

$$\begin{array}{ll} f(\epsilon)\!=\!1 & \quad \epsilon\!\leq\!\mu_0 \\ =\!0 & \quad \epsilon\!>\!\mu_0 \\ & \quad \vdots \\ f(\epsilon)\!\approx\!0 & \quad \epsilon\!>\!>\!\mu \\ \approx\!1 & \quad \epsilon\!<\!<\!\mu \\ =\!\frac{1}{2} & \quad \epsilon\!=\!\mu \end{array}$$

T=0 الجهد الكيميائى عندما T=0

μ الجهد الكيميائي عند درجة Τ.

_ القصل الخامس

ويسمى الجهد الكيميائي μ, بطاقة فيرمي ويرمز له بالرمز ج€، وسوف نبين بأن طاقة فيرمي لا تتغير كثيرًا مع ارتفاع درجة الحرارة، أي أن

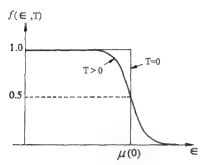
$$\in_F (0) \approx \in_F (T)$$
 $T = 300 - 500K$

ويتبين مما سبق، بأن جميع مستويات الطاقة التي تقع تحت ج€ تكون مملوءة بالإلكترونات حيث أن احتمال أشغالها يساوي "1". أما المستويات التي تقع وق ح€ فتكون فارغة لأن احتمال أشغالها يساوى الصفر.

ومن الخصائص الأخرى الهامة لهذه الدالة الاحصائية أن

$$f(\epsilon_F + \Delta \epsilon) = 1 - f(\epsilon_F - \Delta \epsilon)$$
.....(5.10)

أى أن الدالة متماثلة حول الخط ع=€. أنظر الشكل (5.2)



T > 0 وعند T = 0 وعند T = 0 وعند

ويناء هذه الخصائص للدالة $f(\in)$ ، يمكن معرفة كيفية اعتماد $f(\in)$ على عدد الجسيمات الموجودة في حجم البلورة، وذلك عندما T=0:

$$N = \int\limits_0^{e_r} N(\epsilon) d = \int\limits_0^{e_r} D(\epsilon) f(\epsilon) d \epsilon$$
.....(5.11)
$$(f(\epsilon) = 1 \ \text{if } \epsilon = 1)$$

$$N = \frac{V}{2\pi^2} \left(\frac{2m}{\hbar^2}\right)^{\frac{3}{2}} \int_0^{\epsilon_p} e^{\frac{1}{2}d} d \in$$

ومن ذلك تحصيل على:

$$\epsilon_F(0) = \frac{\hbar^2}{2m} \left(3\pi^2 \frac{N}{V}\right)^{\frac{2}{3}} \dots (5.12)$$

وياستخدام هذه الملاقة يمكن حساب طاقة فيرمي للمديد من الفلزات وهي ${\rm tr}(x) = 2 - 2e^{-t}$ تتراوح ما بين ${\rm re}(x) = 2 - 2e^{-t}$ (ي بضعة الكترون فولت)

أما الطاقة الكلية للغاز الإلكتروني عند درجة الصفر (T = 0) فهي تساوي

$$E_0 = \int_0^{a_p} \in N(\epsilon) d = \frac{V}{5\pi^2} \left(\frac{2m}{\hbar^2}\right)^{\frac{3}{2}} \epsilon_F^{\frac{5}{2}} \dots (5.13)$$

أي أن متوسط طاقة الالكترون الواحد يساوى

$$\epsilon_0 = \frac{E_0}{N} = \frac{3}{5} \epsilon_F (0) \dots (5.14)$$

وهي نتيجة تختلف اختلافًا جذريًا عن النتيجة الكلاسيكية للغاز المثالي التي تجعل طاقة الجسيمات تساوي صفرًا عند درجة الصفر المطلق. ومن المفارقات الأخرى أن ضغط الغاز الالكتروني عند الصفر المطلق يساوي:

$$P_0V = \frac{2}{3}E_0 = \frac{2}{5}N \in_F (0)$$

أي أن الضغط عند الصفر الملق يساوي:

$$P_0 = \frac{2}{5} \left(\frac{N}{V} \right) \epsilon_F \left(0 \right) \dots (5.15)$$

وهو ضغط كبير من رتبة 10⁵ atm (ضغط جوي).

T > 0 عند و -1-5

لقد وجدنا في البند السابق خصائص هذا الغاز عند الصغر المطلق (T=0)، وحتى نتمكن من حساب مساهمة هذا الغاز الإلكتروني في الحرارة النوعية C_{p} ، ومعامل التوصيل الكهربائي، لابد أن نرفع درجة الحرارة من الصغر إلى الدرجات العادية (300K) من أجل قياس هذه المساهمة في الحرارة من الصغر إلى الدرجات العادية أصغرة الحرارية $K_{g}T$ عند الدرجات العادية أصغر كثيرًا من طاقة فيرمي T_{g} . ولو عرفنا درجة حرارة فيرمي بأنها تساوي العادية أصغر كثيرًا من طاقة فيرمي T_{g} . ولو عرفنا درجة حرارة فيرمي بأنها تساوي $T_{g} = \frac{q}{k_{g}}$ في الحقيقية فيان النسبة $T_{g} = \frac{q}{k_{g}}$ تتراوح ما بين المستويات القريبة جدًا من $T_{g} = \frac{q}{k_{g}}$ ووقعها أي ان نسبة عدد الإلكترونات في المستويات القريبة جدًا من $T_{g} = \frac{q}{k_{g}}$ وهو هي تساوي $T_{g} = \frac{T}{k_{g}}$. ولو افترضنا أن الطاقة التي يكتسبها الإلكترونات المتأثرة بالتسخين هي T_{g} فإن الزيادة الإلكترونات المتأثرة بالتسخين هي T_{g} ، فإن الزيادة الطاقة الداخلية تكون من رتبة:

$$\Delta E = (k_B T) \cdot N \frac{k_B T}{\epsilon_F}$$

$$\approx N k_B \frac{T^2}{T_-}$$

وبالتالي فإن مساهمة هذا الغازف الحرارة النوعية للمادة تساوي:

$$C_{\nu} = \frac{\partial}{\partial T} (\Delta E) \approx Nk_{B} \left(\frac{T}{T_{F}} \right) \dots (5.16)$$

وهو مقدار أقل كثيرًا من الحرارة النوعية للأجسام الصلبة الناتجة عن الفونونات (وهي $3Nk_g$)، كما أن الحرارة النوعية للفاز الإلكتروني T_{ν} تتاسب مع T.

وللحصول على نتيجة أكثر دقة نعود إلى المعادلة (5.11):

$$N(\in) = \int D_s(\in)f(\in)d \in$$

$$N = \frac{V}{2\pi^2} \left(\frac{2m}{\hbar^2}\right)^{\frac{3}{2}} \int_{0}^{\infty} \frac{e^{\frac{1}{2}} de}{e^{\frac{(e-\mu)}{k_B T}} + 1} \dots (5.17)$$

كذلك فإن الطاقة الداخلية لبذا الفاز تساوى:

$$E = \int_{0}^{\infty} \in N(\epsilon) d\epsilon$$

$$= \frac{V}{2\pi^{2}} \left(\frac{2m}{\hbar^{2}}\right)^{\frac{3}{2}} \int_{0}^{\infty} \frac{e^{\frac{3}{2}} d\epsilon}{e^{\frac{(\epsilon-\mu)}{k_{3}T}} + 1}$$
(5.18)

ولإجراء هذه التكاملات، نعرّف المتفيرات التالية:

$$\frac{\epsilon}{k_B T} = x \qquad \frac{\mu}{k_B T} = \alpha$$

أي أن:

$$N = \frac{V}{2\pi^2} \left(\frac{2mk_B T}{\hbar^2}\right)^{\frac{N}{2}} \int \frac{x^{\frac{N}{2}} dx}{e^{x-\alpha} + 1}$$

$$N = \frac{2}{2\pi^2} \left(\frac{x^{\frac{N}{2}}}{2\pi^2}\right)^{\frac{N}{2}} \int \frac{x^{\frac{N}{2}}}{2\pi^2} dx$$

$$\frac{N}{V} = \frac{2}{\pi^{\frac{1}{2}}} \cdot n_{\circ} \cdot F_{\frac{1}{2}}(\alpha)$$

_ القصل الخامس

حيث:

$$F_{\frac{1}{2}}(\alpha) = \int_{0}^{\infty} \frac{x^{\frac{1}{2}} dx}{e^{x-\alpha} + 1} \qquad \epsilon \qquad n_{\circ} = \frac{1}{4} \left(\frac{2m k_{B} T}{\pi \, \hbar^{2}} \right)^{\frac{3}{2}}$$

والشكل العام لهذه التكاملات (تكاملات فيرمي) هو:

$$F(\alpha) = \int_{0}^{\infty} \frac{f(x)dx}{e^{x-\alpha} + 1}$$

ويصعب اجراء هذا التكامل، ولكن يمكن إيجاد قيمته باستخدام المتواليات (Series expansion):

واستطاع سمرفيلد أن يجد قيمة هذه التكاملات عندما (1 <> على النحو

$$F(\alpha) \approx \int_{0}^{\alpha} f(x)dx + \frac{\pi^{2}}{6}f'(\alpha) + \dots$$

وعندما "f(x)=x فإن:

$$F_n(\alpha) \approx \frac{\alpha^{n+1}}{n+1} \left(1 + \frac{\pi^2}{6} n(n+1) \alpha^{-2} + \dots \right)$$
 (5.19)

وباستخدام هذه النتائج فإن:

$$F_{\frac{1}{2}}(\alpha) = \frac{2}{3}\alpha^{\frac{3}{2}}\left(1 + \frac{\pi^2}{8\alpha^2} +\right)$$

أي أن:

$$\left(\frac{N}{V}\right) = \frac{1}{3\pi^2} \left(\frac{2m}{\hbar^2}\right)^{\frac{3}{2}} \mu^{\frac{3}{2}} \left(1 + \frac{\pi^2}{8} \left(\frac{k_B T}{\mu}\right)^2 +\right)$$

وبالتعويض في الحدد الثاني عن μ بقيمتها عند 0 وبالتعويض في الحدد الثاني عن $\mu(T) = 0$ عند 0 وبالتعويض في الحصول على $\mu(T) = 0$ عند $\mu(T) = 0$ بمكن الحصول على $\mu(T) = 0$

$$\mu(T) = \mu(0) \left[1 - \frac{\pi^2}{12} \left(\frac{k_B T}{\mu(0)} \right)^2 \right] \dots (5.20)$$

 $\mu(0)$ عن قيمة الجهد الكيميائي عند درجة حرارة T لا تختلف عن قيمته الإبمقدار مثيل جدًا ، بمعنى أن طاقة فيرمي تكون تقريبًا ثابتة (قد تنقص بمقدار خشل ساءى 5 x10.

كذلك فإن الطاقة الداخلية للغاز الإلكتروني (معادلة 5.13) تساوى

$$E = \frac{V}{2\pi^2} \left(\frac{2m}{\hbar^2}\right)^{\frac{3}{2}} \int_{e}^{\frac{e^{\frac{3}{2}}}{e^{(e-\mu)}k_BT}} \frac{de}{+1} \dots (5.21)$$

وبالتعويض
$$x=rac{\in}{k_{B}T}$$
 , $lpha=rac{\mu}{k_{B}T}$ فإن:

$$E = \frac{V}{2\pi^2} \left(\frac{2m}{\hbar^2}\right)^{3/2} \left(k_B T\right)^{5/2} F_{\frac{1}{2}}(\alpha)$$

وبالتعويض عن $F_{y_{\ell}}(lpha)$ من المعادلة (5.19) نحصل على

$$E(T) = \frac{V}{5\pi^2} \left(\frac{2m}{\hbar^2}\right)^{\frac{3}{2}} \mu^{\frac{5}{2}} \left[1 + \frac{5\pi^2}{8} \left(\frac{k_B T}{\mu(0)}\right)^2 + \dots\right]$$
 (5.22)

وبالتعويض عن $\mu(T)$ من المادلة (5.20) نجد أن

$$E(T) = \frac{V}{5\pi^2} \left(\frac{2m}{\hbar^2}\right)^{\frac{3}{2}} (\mu(0))^{\frac{5}{2}} \left[1 + \frac{5\pi^2}{12} \left(\frac{k_B T}{\mu(0)}\right)^2 + \dots\right] \dots (5.23)$$

$$E(T) = \frac{3}{5} N \mu(0) \left[1 + \frac{5\pi^2}{12} \left(\frac{k_B T}{\mu(0)} \right)^2 \right]$$
 (5.24)

ومن هذه النتيجة نحصل على الحرارة النوعية للفاز الإلكتروني

$$C_{\gamma} = \frac{\partial E}{\partial T} = \frac{\pi^2}{2} \frac{N k_B^2}{\mu(0)} T = \gamma T \dots (5.25)$$

وبالتمويض عن
$$\mu(0) = \epsilon_E = k_B T_E$$
 فيرمي وبالتمويض عن $\mu(0)$ بدلالة درجة حرارة فيرمي

$$C_{V} = \frac{\pi^{2}}{2} N k_{B} \frac{T}{T_{F}}$$

أي أن مساهمة هذا الغاز $\frac{1}{2}$ T تتاسب خطيًا مع درجة الحرارة ، وأن هيمة هذه المساهمة صغيرة جدًا بالقارنة مع مساهمة الفونونات ، إلا عند درجات الحرارة المنخفضة جدًا T < 5K) حيث تنخفض مساهمة الفونونات بسرعة أكبر T^2 من انخفاض مساهمة الإلكترونات T T).

إن اختلاف خصائص هـذا الفـاز الإلكترونـي عـن خصائص الفـاز المـّالي الكــالانــيكي هــو اخــتلاف واضـح عنـد درجـات الحـرارة المنخفـضة والعاديــة $(T < < T_F)$ ، ويقال عند ذلك بأن الغاز متشعب (degenerate)، ومن الصفات الميزة لحالة التشعب هذه أن الطاقة الصفرية (عند T = 0) لهذا الغاز لا تساوي صفرًا وأن ضغطه المسفري أيضًا لا يساوي صفرًا ، كمـا أن الحرارة النوعية له تتاسب خطيًا مع T وليست ثابة كمـا هـي للغاز المثالي.

أما العوامل التي تودي إلى وصول الغاز لحالة التشعب فهي انخفاض درجات الحرارة أو زيادة الكثافة العددية الذي يجعل الحرارة أو زيادة الكثافة العددية الذي يجعل الغاز يخرج من حالة التشعب ويصبح غازًا عاديًا غير متشعب هو أن تصبح أو $\approx k_B T$

$$\begin{split} \frac{\hbar^2}{2m} \left(3\pi^2 \frac{N}{V} \right)^{\frac{3}{2}} \approx k_B T \\ \left(\frac{N}{V} \right)_{\text{min}} \approx \frac{1}{3\pi^2} \left(\frac{2mk_B}{\hbar^2} \right)^{\frac{3}{2}} T^{\frac{3}{2}} \end{split}$$

وعند الدرجات العادية $(T \approx 300K)$ نجد أن:

$$\left(\frac{N}{V}\right)_{\rm min} \approx 10^{25} \, m^{-3}$$

أما كثافة الإلكترونات العددية في معظم الفلزات فإنها تساوي تقريبًا $10^{28}\,m^{-3}$ ، وهكذا فإن الغاز الإلكتروني في الفلزات في حالة تشعب عالية عند درجة الحرارة العادية ويمكن خروج الغاز من هذه الحالة إذا رفعت درجة حرارة الفليز إلى درجات أعلى بك شير من درجية انصهار الفليز بحيث تكون $T > T_F \approx 10^4 K$.

أي أن الفاز الإلكتروني يبقى في حالة التشعب ما دامت درجة الحرارة أقل كثيرًا من درجة حرارة فيرمي أو $k_BT << \epsilon_0$.

5-2 الخصائص التوصيلية للغاز الإلكتروني

تمتاز الفلزات بقدرة عالية على توصيل التيار الكهريائي، وقد كانت خاصية التوصيل هذه دافعًا على وضع نظرية الغاز الإلكتروني الحر حوالي عام 1900 من قبل العالم (درود) أولاً، ثم لورنتز وسمرفيلد فيما بعد. وفي ابسط صورها تفترض هذه النظرية (لتفسير ظاهرة التوصيل الكهريائي) بأن الإلكترونات تتصرك بحرية داخل الفلز، وإنها تحت تأثير مجال كهريائي $\frac{3}{m}$ تكتسب تسارعًا مقداره $\left(\frac{\varepsilon}{m}\right)$ ثم تفقد طاقة الحركة المكتسبة عندما تتصادم مع الفونونات أو مع الشوائب والنقائص داخل البلورة. فإذا كان متوسط الفترة الزمنية بين تصادم والذي يليه هو والنقائص داخل البلورة. فإذا كان متوسط الفترة الزمنية بين تصادم والذي يليه هو

 $v_{sr}=rac{a E}{m}$ ، ولو كان عدد الإلكترون المكتسبة تساوي $v_{sr}=rac{a E}{m}$ ، ولو كان عدد الالكترونات في وحدة الحجوم n، فإن كثافة التيار الكهريائي J تساوي

$$J = ne \ v_{av} = \frac{ne^2\tau}{m} \mathcal{E} \dots (5.26)$$

وحيث أن $J=\sigma \mathcal{E}$ فإن معامل التوصيل الكهريائي σ يساوي

$$\sigma = \frac{ne^2\tau}{m} \quad (5.27)$$

ولو استخدمنا النظرية الحركية للفازات وافترضنا بأن سرعة الإلكترون $v = \sqrt{\frac{3k_BT}{m}}$ داخل الفلـز تساوي $v = \sqrt{\frac{3k_BT}{m}}$ ثم عوضنا $\frac{1}{2}$ للمادلة السابقة (5.27) لحصلنا على .

 $\sigma \sim \ell T^{-\frac{1}{2}}$

وهي نتيجة تختلف مع النتائج التجريبية ($\sigma \sim T^{-1}$) ، مما يدل على عدم صلاحية الإحصاء الكلاسيكي في ممالجة هذه المسألة وأن الإلكترونات الحرة لا تشبه جزيئات الفاز المثالي في حركتها.

ونـرى مما تقـدم أنه لابـد من استخدام الفضاء الزخمي (فضاء \bar{k}) وتطبيق احصاء فيرمي — ديـراك الـكمي في ممالجة الإلكترونات الحرة داخل الفلـز. وفي فضاء \bar{k} عمتير الإلكترونات حزمًا موجية (Wave packets) وأن المتجه الموجي للإلكترون \bar{k} هـو المني يتفير تحت تـأثير قوى خارجية. وفي هـذا الفضاء، تعملى سرعة الإلكترون داخل البلورة بالسرعة الجماعية للحزمة الموجية، أي:

$$\upsilon = \frac{\partial \omega}{\partial k} = \frac{1}{\hbar} \frac{\partial E}{\partial k}$$

حيث E طاقة الإلكترون، وفي فضاء k الثلاثي فإن

$$\upsilon = \frac{1}{\hbar} \nabla_k E \dots (5.28)$$

ر ($E=rac{\hbar^2 k^2}{2m}$ (أي المحالات تعتمد طاقة الإلكترون على مريع (أي المحالات ا

ويكون الزخم الإلكتروني يساوي $\tilde{P}=\hbar \vec{k}$ وتحت تأثير مجال كهريائي خارجي \vec{c} فإن الإلكترون يكتسب طاقة إضافية في فترة زمنية \vec{d} t تساوي:

 $\delta E = -eE \cdot v dt$

كما أن:

 $\delta E = \nabla_{\nu} E dk = \hbar \upsilon \cdot dk$

وعليه فإن:

 $\hbar dk = -eE dt$

$$\hbar \dot{k} = -e\mathcal{E} = \text{force} \dots (5.29)$$

أي أن معادلة الحركة للإلكترونات في فضاء k تبين أن المتجه الموجي k هو الذي يتفير تحت تأثير القوى الخارجية.

وتُعرف كثافة التيار الكهربائي بأنها تساوي عدد النواقل الكهربائية (الإلكترونات) التي تمر في وحدة المساحة وفي وحدة الزمن، أي

$$J = e \int_{0}^{\infty} v(E)N(E)dE$$
$$= 2e \int_{0}^{\infty} v(E)D(E)f(E)dE \dots (5.30)$$

حيث D(E) كثافة الحالات، f(E) دالة فيرمي – ديسراك لتوزيع f(E) على مستويات الطاقة. وياستخدام المتغير \hat{k} بدلاً من الطاقة فإنا نحصل على

$$\tilde{J} = 2e \int_{-\infty}^{+\infty} \upsilon(k)D(k)f(k)d^3k$$
 (5.31)

ومن المعروف أن:

$$D(k)d^{3}k = \frac{V}{(2\pi)^{3}}d^{3}k$$

كما أن:

$$f(k) = \frac{1}{e^{(E-\epsilon_p)/k_gT} + 1}$$

ويمكن أيضًا أن نُعرّف كثافة التيار الحراري في هذا المجال، إذ هو يساوي عدد الجسيمات التي تنقل الفرق في الطاقة بين طاقتها الكلية والجهد الكيمياثي لها في وحدة الزمن وفي وحدة المساحة، أي

$$J_{Q} = 2 \int_{0}^{\infty} (E - \epsilon_{F}) \nu(E) D(E) f(E) dE$$

$$= 2 \int_{0}^{\infty} (E(k) - \epsilon_{F}) \nu(k) D(k) f(k) d^{3}k \dots (5.32)$$

وي حالة عدم وجود هوى خارجية أو تدرج حراري داخل الفلز، فإن كلا التيارين الكهرباثي والحراري يساوي صفرًا، وذلك لأن E(k)=E(-k)، كما أن عدد الجسيمات N(k) التي سرعتها v(k) تساوي عدد الجسيمات N(k) والتي سرعتها v(k) متماثلة حول النقطة v(k). لاحظ أن دالة التوزيع f(k) متماثلة حول النقطة v(k) على حالة الاتزان

5-2-1 معادلة بولتزمان

إن ظاهرة نقل الشحنات الكهريائية أو نقل الطاقة الحرارية داخل الفلـز تقتضي أن نعرف كيف تتغير دالة التوزيح f(k) تحت تناثير القوى الخارجية عن قيمتها عند وضع الإتزان إلا دالة غيرمي _ ديراك ديراك

$$f_{\circ}(k) = \frac{1}{e^{(E(k) - \alpha_F)/k_B T} + 1}$$

وهي لا تعتمد على موضع الجسيم "م" بسبب التجانس في جميع الإتجاهات داخل الفلزولكن يطرأ تغير على هذه الدالة بسبب القوى الخارجية لأن هذه القوى تغير من فيمة كل من \bar{X} , \bar{x} للإلكترون، أي أن احتمال وجود الإلكترون ذي المتجه الموجي \bar{x} وفي موضع \bar{x} عند الـزمن \bar{x} يعطى بالدالة \bar{x} و \bar{x} وسبب الإعتماد على الزمن هو القوى الخارجية التي تجعل المتجه الموجي يعتمد على الـزمن من خلال معادلة الحركة، أي أن

$$\vec{k}(t+\Delta t) = k(t) - \dot{k}\Delta t$$

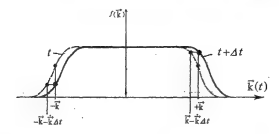
وبالتالي فإن دالة التوزيع تفقد تماثلها حول النقطة k=0 ، (انظر الشكل 5.3)، ويصبح

$$f(k,t+\Delta t) = f(k-\dot{k}\Delta t,t)$$

$$f(-k,t+\Delta t) = f(-\dot{k}-\dot{k}\Delta t,t)$$

وعليه فإنه يظهر لنا بأن

$$f(k,t+\Delta t)\neq f(-k,t+\Delta t)$$
 (5.33)



شكل (5.3): تغير احتمالية الأشغال (f (k) مع الزمن تحت تأثير قوة خارجية.

كذلك هإن الإعتماد على r ناتج عن سرعة الإلكترون وانتقاله مساهه $v(k)\Delta t$ عن موضعه الأول. أي أن الإلكترونات الموجودة عند r في الـزمن $v(k)\Delta t$ كانت موجودة عند الموضع $r - v(k)\Delta t$ في دالة التوزيع:

$$f \big(r, k, t + \Delta t \big) \ = f \Big(r - \upsilon \Delta t, k - \dot{k} \Delta t, t \Big)$$

أو

$$f(x, y, z, k_x, k_y, k_z, t + \Delta t) = f(x - \upsilon_x \Delta t, ..., k_x - \dot{k}_x \Delta t, ..., t)$$
 (5.34)

وعليه فإن التغير الزمني لدالة التوزيع نتيجة القوى الخارجية يساوي

$$\frac{\partial f}{\partial t}\Big)_{force} = -\left(\frac{\partial f}{\partial x}\upsilon_x + \frac{\partial f}{\partial y}\upsilon_y + \frac{\partial f}{\partial z}\upsilon_z + \frac{\partial f}{\partial k_x}\dot{k}_x + \frac{\partial f}{\partial k_y}\dot{k}_y + \frac{\partial f}{\partial k_z}\dot{k}_z\right) \dots (5.35)$$

$$\left(\frac{\partial f}{\partial t}\right)_{\text{free}} = \left(-\vec{v} \cdot \nabla_{r} f\right) - \left(\hat{k} \nabla_{k} f\right) \qquad (5.36)$$

وتسمى هذه المعادلة بمعادلة بولتزمان، وهي تمثل نقطة البدء في معالجة أي ظاهرة نقل (transport) في الأجسام الصلية، وتسمى هذه الحدود في الطرف الأيمن من المعادلة بحدود الإنجراف (drift) لأنها تسبب انجراف الإلكترونات في إتجاه القوى المؤثرة.

ولو كانت عملية انجراف الإلكترونات تحت تأثير القوى الخارجية هي الوحيدة ولا تعارضها عملية أخرى لكان جريان التيار الكهريائي دائمًا وكانت مقاومة الفلز للتيار الكهريائي دائمًا وكانت مقاومة الفلز للتيار الكهريائي تساوي صفرًا. ولكن عملية تشتت الإلكترونات نتيجة تصادمها مع الفونونات ومع الشوائب البلورية تؤدي إلى الحد من جريان التيار وبالتالي إلى وجود مقاومة الفلز للتيار، وإلى فقدان بعض الطاقة الحركية للإلكترونات (dissipation). ولو رمزنا إلى التغير الزمني لدالة التوزيع نتيجة هذه التصادمات بالرمز و و و و عليات الجريان المستقرة هي التي يتحقق عندها:

$$\frac{df}{dt} = \frac{\partial f}{\partial t}\Big|_{d=\hat{f}\hat{t}} + \frac{\partial f}{\partial t}\Big|_{coll.} = 0 \dots (5.37)$$

ويصعب حساب $\frac{\partial f}{\partial t}$ إلا بمعرفة نوع عمليات التصادم الفردية واستخدام نظرية التشتت في ميكانيكا الكم لحساب المقطع العرضي لهذه العمليات. relaxation time) ولتبسيط المسالة نأخذ بالتقريب المعروف بتقريب "زمن الإسترخاء" (approximation ويفترض هذا التقريب بأن معدل رجوع الدالة f(k) إلى قيمتها عند الإتزان f(k) منيجة هذه التصادمات يتناسب مع مقدار ابتعاد f(k) عن f(k) ، أي

$$\frac{\partial f}{\partial t}\Big|_{coll} = -\frac{f(k) - f_{\circ}(k)}{\tau(k)}$$
 (5.38)

حيث au(k) هو زمن الاسترخاء، وهو الزمن الذي تحتاجه دالة التوزيع للعودة إلى وضع الإتزان نتيجة التصادمات بعد إزالة القوة الخارجية. ومع وجود القوى

الخارجية ووجود التصادمات تكون دالة التوزيع في وضع غير وضع الإتزان ولكنه مستقر، أي مراً ، وبعد اطفاء القوى الخارجية تبدأ f بالعودة بمعدل:

$$\left(\frac{\partial f}{\partial t}\right) = -\frac{f - f_{\bullet}}{\tau}$$

وعليه فإن:

$$f - f_{\circ} = (f_{st} - f_{\circ})e^{-t/\tau}$$

أي أن مقدار الإنحراف عن وضع الإتزان يتناقص أسيًا مع الزمن بثابت تناقص زمني مقداره 7. وبالتمويض من المعادلة (5.38) في معادلة بولتزمان نحصل على:

$$\frac{f - f_{\circ}}{\tau} = -(\upsilon \cdot \nabla_r f) - (\dot{k} \cdot \nabla_k f) \qquad (5.39)$$

أو:

$$f = f_{\circ} - \tau (\upsilon \cdot \nabla_{r} f) - \tau (\dot{k} \cdot \nabla_{k} f)$$
(5.40)

وهذه هي المعادلة الأساسية لجميع ظواهر النقل في المواد الصلبة.

f(k) ويصمب حلها وهي في هذا الشكل، لأن دالة التوزيع غير المتزنة موجودة في طرفي المعادلة. ويمكن في جميع الحالات أن نبسط الحل إذا عرهنا بأن مقدار التغير في هذه الدالة (f-f) صغير جنا بحيث أن:

$$f(k) \approx f_{\circ}(k) >> (f - f_{\circ})$$

وعلى سبيل المثال فإن سرعة انجراف الإلكترون تحت تأثير القوى الخارجية أقل كثيرًا جدًا من سرعتها عند سطح فيرمي v_{ν} . وحيث أن طاقة فيرمي في معظم المفازات تساوي (J-7eV) فإن $v_{\nu} \approx 10^6 \, m/s$.

أما سرعة الإنجراف عندما تكون $J=10^8~Amp/m^2~(ea.y.all)$ وهي عالية نسبيًا) فهي تساوي $m/\sec v_p \sim 10^{-2}~m/\sec v_p$ وهذه النسبة هي مقياس تقريبي للنسبة $\frac{J-f}{f}$.

ويناءً على ذلك فإن تعويض ، و محل f في الطرف الأيمن للمعادلة (5.40) هو تقريب جيد ولا يؤدي إلى خلل، أي أن

$$f = f_{\circ} - \tau (\upsilon \cdot \nabla_{r} f_{\circ}) - \tau (\dot{k} \cdot \nabla_{k} f_{\circ}) \dots (5.41)$$

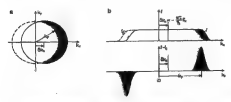
وهــنه المعادلـة للدالـة كر هــي الــتي تــستخدم في حـســاب كــثاهــة التيـــارات الكهريائية والحرارية.

5-2-2 معامل التوصيل الكهربائي للفلزات

باستخدام معادلة بولتزمان السابقة نستطيع أن نجد دالة التوزيع f في غير وضع الإتزان عندما يوضع الفلز تحت تأثير مجال كهريائي خارجي θ . وعندما لا توجد قوى أخرى وتكون البلورة متجانسة فإن f لا يعتمد على موضع الإلكترون، أي أن f ويناء على ذلك فإن

$$f = f_{\circ} + \frac{e\tau}{\hbar} \vec{\mathcal{E}} \cdot \nabla_k f_{\circ} \dots (5.42)$$

وضمن هذا التقريب (أن يتناسب f خطيًا مع المجال الكهربائي) هإن المعادلة (5.42) تشير إلى أن الدالة f ليست إلا دالة هيرمي عند وضع الإتزان f بعد إزاحتها بمقدار $\left(\frac{e\mathcal{E}}{\hbar}f\right)$ عن وضع الإتزان ، أي $\left(\frac{e\mathcal{E}}{\hbar}f\right)$. انظر الشكل (5.4)



شكل (5.4): إزاحة كوة فيرمي التي كان مركزها 0 = 3 مسافة مقدارها $\frac{1}{2}$ $\frac{1}{2}$ الاتجام $\frac{1}{2}$ تحت تأثير مجال كهرياقي

أي أن الوضع المستقر للدالة f يتمثل في إزاحة كرة فيرمي (نصف قطرها يساوي k_F) في فضاء k المسافة المبينة في الشكل، وإذا ما زال المجال الكهريائي فإنها تعود إلى وضع الإتزان (الخط المنقط).

وإذا كان اتجاه المجال الكهربائي في الاتجاه x فإن $\vec{E}=S_x$ ، كما أن التيار مضروبًا في الكهربائي داخل الفلز يساوي عدد الإلكترونات المساهمة في مذا التيار مضروبًا في التيار الكهربائي للجسيم الواحد (وهو x0) ، أي أن كثافة التيار الكهربائي تساوي: $J=\frac{-e}{0-3}\int_0^3 k\ v(k)f(k)$

 $J=J_x$ والبلورة متجانسة ، فإن $J_y=J_z=0$ عندما $\tilde{\mathcal{E}}=\mathcal{E}_z$ والبلورة متجانسة ، فإن $J_y=J_z=0$ وحيث أن J_z متحاثل حول J_z فإن الجزء الأول من التكامل فوق J_z يساوي صفرًا داخل منطقة برلوان الأولى. كما أن:

$$\frac{\partial f_{\bullet}}{\partial k_{\star}} = \frac{\partial f_{\bullet}}{\partial E} \frac{\partial E}{\partial k_{\star}} = \frac{\partial f_{\bullet}}{\partial E} \hbar \, \upsilon_{x} \quad ... \quad (5.44)$$

وبالتالي فإن:

$$J_x = \frac{-e^2}{8\pi^3} \mathcal{E}_x \int d^3k \ v_x^2 \tau \frac{\partial f_*}{\partial E} \ \dots (5.45)$$

ويذلك نجد أن معامل التوصيل الكهربائي σ يساوي:

$$\sigma = \frac{J_x}{\mathcal{E}_x} = -\frac{e^2}{8\pi^3} \int d^3k \ v_x^2(k) \tau \frac{\partial f_s}{\partial E} \qquad (5.46)$$

 $(ext{few } k_BT)$ وحيث أن f_* يتغير تغيرًا سريعًا مع E فقط ضمن منطقة ضيقة f_* يتغير E_F تساوي تقريبًا:

$$\frac{\partial f_{\circ}}{\partial E} \approx -\delta(E - E_{F})$$
 (5.47)

كما أن:

$$d^{3}k = dS_{E} dk_{\perp} = dS_{E} \frac{dE}{\nabla_{k} E} = dS_{E} \frac{dE}{\hbar \nu(k)} \qquad (5.48)$$

.k هو السطح المتساوي الطاقة في الفضاء $S_{\scriptscriptstyle E}$

وبالتعويض في المعادلة (5.46) نحصل:

$$\sigma = \frac{e^2}{8\pi^3\hbar} \int dS_E \, dE \, \frac{v_z^2(k)}{v(k)} \tau \, \delta(E - E_F) \, \dots (4.49)$$

وباستخدام خاصية الدالة δ نحصل على

$$\sigma = \frac{e^2}{8\pi^3\hbar} \int_{\mathbb{R} \to \mathbb{R}_g} \frac{\upsilon_z^2}{\upsilon} \tau \ dS_{\mathbb{R}} \quad \dots \tag{5.50}$$

وعندما $E = E_F$ هإن المقدار داخل التكامل يساوي

$$\left(\frac{\upsilon_{x}^{2}}{\upsilon}\tau\right)_{E_{F}} = \frac{1}{3}\upsilon(k_{F})\tau(k_{F})$$

(لاحظ أن:

$$\langle \langle v_x^2 \rangle = \frac{1}{3} \langle v^2 \rangle$$

ويمكن إخراج هـذا المقدار خارج التكامل فيكون معامل التوصيل الكهريائي للفلزات يتناسب مع مساحة سطح فيرمي في فضاء X وهذه نتيجة هامة تبين بأن الفلزات التي لها سطح فيرمي كبير تمتاز بمعامل توصيل كهربائي كبير، بينما المواد العازلة التي ليس لها سطح فيرمي ($S = \sigma(S)$) لا تُوصل التيار الكهربائي $(\sigma = 0)$.

كما توضح المعادلة (5.50) حقيقة هامة أخرى وهي أن الإلكترونات ذات الطاقة القريبة جدًا من طاقة فيرمي $E \approx E$ هي فقط التي تساهم في نقل النيار الكهريائي (كما هو متوقع من قاعدة باولي) لأن الإلكترونات التي تقع على مسافة بميدة تحت E = E التي حصلت لكرة فيرمي أو لدالة النهزيم E = E

ونعــــود للمعادلــــة الــــمابقة ونعـــوض ونعـــود للمعادلـــة الـــمابقة ونعـــوض ونعـــوض ، $v(E_F)=\frac{\hbar k_F}{m}$ ومن المعروف ايـضنا عـن الغــاز الفيرميـوني ان طاقـة فيرمـي $\int dS_E=\left(4\pi\,k_F^2\right)\cdot 2$ ، $n=\frac{N}{V}$ حيــث $k_F^3=3\pi^2n$ حيــث $k_F^3=3\pi^2n$ حيــث $k_F^3=3\pi^2n$ حيــث فنحصل على:

$$\sigma = \frac{ne^2}{m} \tau_F \quad \quad (5.51)$$

وهي نتيجة تشبه في شكلها الملاقة الأولية البسيطة (5.71)، ولكنها توضح أن ع هو زمن الإسترخاء للإلكترونات القريبة من ع فقط. ومع أن المدد الكلي "n" يظهر في هذه الممادلة، إلا أن سبب ذلك هو التكامل فوق فضاء كا وليس لأن جميع الإلكترونات تساهم في عملية النقل.

وحتى نفهم كيفية اعتماد σ على درجة الحرارة، يُكتفى بإيجاد كيفية اعتماد τ_F على درجة الحرارة، لأن عدد الجسيمات في الفلزات لا يعتمد على درجة الحرارة. وسوف نشير إلى عمليتين من عمليات التصادم التي توثر كل منها على تحديد فيمة τ_F : وهما: التصادم مع الفونونات، والتصادم مع الشوائب.

وحيث أن احتمالية التصادم تتناسب عكسيًا مع متوسط زمن الاسترخاء فإن: $\frac{1}{\tau} = \frac{1}{\tau_{ob}} + \frac{1}{\tau_{ob}}$

حيث au_{op} هو زمن الإسترخاء للتصادم مع الفونونات، au_{op} هو زمن الاسترخاء للتصادم مع الشوائب

ومن المعروف من حسابات نظرية التشتت أن احتمالية التشتت بواسطة الشوائب لا تعتمد على درجة الحرارة، ولذا فإن هناك جزءًا من مقاومة الفلز يبقى $T \to 0$.

أما التشتت بواسطة الفونونات فإنه يعتمد على درجة الحرارة لأن عدد الفونونات وطاقتها كلاهما يعتمد على درجة الحرارة، وقد أظهرت الحسابات بأن احتمائية التشتت تتناسب مع T عند درجات الحرارة العالية $(T>\theta_D)$ ، أي أن:

$$\frac{1}{\tau_{ph}} \sim T$$
 $T >> \theta_D$

أما عند الدرجات المنخفضة $(T < \theta_D)$ فإن الحسابات تبين بأن:

$$\frac{1}{\tau_{ph}} \sim \left(\frac{T}{\theta_{D}}\right)^{5} \quad T < \theta_{D}$$

وبناء على ما تقدم، وحيث أن مقاومة الفلز للتيار الكهريائي م تساوى:

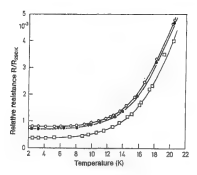
$$\rho = \frac{1}{\sigma} = \frac{m}{ne^2} \frac{1}{\tau}$$

فإن:

$$\rho = \frac{m}{ne^2} \left[\frac{1}{\tau_{ph}} + \frac{1}{\tau_{def}} \right]$$

$$= \rho_{ph}(T) + \rho_{def} \qquad(5.52)$$

أي أن مقاومة الفلز تساوي مجموع جزئين: جزء يعتمد على درجة الحرارة وهو ما ويتناسب طرديًا مع T عند الدرجات العالية. وجزء لا يعتمد على درجة الحرارة وهو ما يسمى بالمقاومة الباقية (residual). انظر الشكل (5.5)



شكل (5.5): المقاومة الكهريائية لفلز الصوديوم. ويمثل المنحنى الأسفل مقاومة المينة الأكثر نقامً.

5-2-5 التوسيل الحراري

عند اشتقاق معامل التوصيل الكهريائي للإلكترونات افترضنا بأن درجة الحرارة متجانسة داخل الفلز (أي أن $0 = T \, \nabla$). أما إذا اختلفت درجة الحرارة من جزء إلى آخر داخل الفلز (أي أن التدرج الحراري $0 \neq T \, \nabla$ لا يساوي صفراً) فإن دالة التوزيع T مع وجود كل من المجال الكهريائي T والتدرج الحراري T تصبح

$$f = f_* - \tau (\dot{k} \cdot \nabla_k f_*) - \tau (\upsilon \cdot \nabla_r f_*)$$

وبالثالي فإن التيار الكهريائي في الاتجاء x يكون على التحو $J = -\frac{e}{8\pi^3} \int d^3k \ \upsilon(k) \left[f_e - \tau(\vec{k} \cdot \nabla_k f_e) - \tau(\upsilon \cdot \nabla_r f_e)\right]$(5.53)

وحيث أن الحدين الأول والثاني هما اللذان استخدما في البند السابق لحساب ت (عند غياب ٢.٧)، هان كثافة التبار الكهريائي تساوي

$$J_x = \sigma \mathcal{E}_x - \frac{e}{8\pi^3} \int \!\! d^3k \, \tau \, v_x^2 \, \frac{\partial f_*}{\partial T} \frac{\partial T}{\partial x} \dots (5.54)$$
 ديث ان:

$$(v\cdot\nabla_r f_* = v_x \frac{\partial f_*}{\partial x} = v_x \frac{\partial f_*}{\partial T} \frac{\partial T}{\partial x}$$

ومن تعريف كثافة الحالات $D(E)dE = \frac{d^3k}{8\pi^3}$ وتعريف الحرارة النوعية J_x ومن تعريف كثافة الحالات $C_y = \int\limits_0^\infty E\ D(E)\frac{\partial f}{\partial T}dE$ وحيث أن $C_y = \int\limits_0^\infty E\ D(E)\frac{\partial f}{\partial T}dE$ يساوى:

$$J_x = \sigma \mathcal{E}_x - \frac{2}{3} \frac{e \tau}{m} C_y \frac{\partial T}{\partial x} \dots (5.55)$$

ويمثل الجزء الثاني من هذه المادلة التيار الكهربائي الذي ينشأ عن وجود هرق في درجات الحرارة بين أجزاء الفلز المختلفة. ولو كانت الدائرة الكهربائية مفتوحة، فإن التدرج الحراري داخل الفلز يولد مجالاً كهربائيًا فيه.

وتستخدم معادلة بولتزمان في حساب التيار الحراري أيضًا وليس فقط في حساب الثيار الكهربائي. فالإلكترونات تتقل الطاقة الحرارية بالإضافة إلى نقل الشعنات الكهربائية. وترتبط كمية الحرارة المنتقة مع التغير في الطاقة الداخلية أو التغير في الانترابيا حسب العلاقة الثرموديناميكية

$$dO = TdS = dE - u dN$$

وفي الفلزات فإن الجهد الكيميائي يساوي طاقة فيرمي، أي ←= ويمكن اعتبارها ثابتة تقريبًا.

وبناءً على ذلك فإن كثافة التيار الحراري تساوي:

. القصل الخامس

$$J_{\mathcal{Q}} = J_{\mathcal{E}} - \epsilon_{\mathcal{F}} J_{\mathcal{N}} \dots (5.56)$$

حيث أن:

$$J_E = \frac{1}{8\pi^3} \int d^3k E(k) \upsilon(k) f(k,r)$$
 (تيار الطاقة)

$$J_{\scriptscriptstyle N}=rac{1}{8\pi^3}\int\!\! d^3k\,\upsilon(k)f(k,r)$$
 (تيار اعداد الجسيمات)

وبالتالي فإن التيار الحراري في الاتجام x:

$$J_{Q} = \frac{1}{8\pi^{3}} \int d^{3}k \left(E(k) - \epsilon_{F} \right) v_{x}^{2} \tau \frac{\partial f_{o}}{\partial T} \frac{\partial T}{\partial x} \dots (5.57)$$

$$= \frac{1}{3} v_{F}^{2} \tau C_{F} \left(\frac{\partial T}{\partial x} \right) \dots (5.58)$$

حيث C_{ν} هي الحرارة النوعية للغاز الإلكتروني وهي تساوي

(*) تزداد طاقة الفاز الفيرميوني عند تسخينه من ($T \rightarrow 0$) بالقدار

$$E(T) = \int_{0}^{\infty} dE D(E) E f(E,T) - \int_{0}^{a_{F}} D(E) E dE$$

كما أن (لا تعتمد على T)

$$\in_F$$
 $: n = \in_F \int dE D(E) f(E,T)$

أي أن:

$$C_{\gamma} = \frac{\partial E}{\partial T} = \int_{0}^{\infty} E D(E) \frac{\partial f}{\partial T} dE$$

$$0 = \in_F \cdot \frac{\partial n}{\partial T} = \int \in_F D(E) \frac{\partial f}{\partial T} dE$$

وبالطرح تحصل على:

$$C_V = \frac{\partial E}{\partial T} = \int_{-\infty}^{\infty} dE \left(E - \epsilon_F \right) D(E) \frac{\partial f}{\partial T}$$

(5.58) وقد وجدنا سابقًا بأن
$$\frac{T}{T_F}$$
 ويالتعويض في المعادلة (5.58)

نجد أن معامل التوصيل الحراري للإلكترونات K_{ϵ} يساوي:

$$J_{\mathcal{Q}} = \frac{1}{3} \upsilon_F^2 \, \tau \, C_V \, \frac{\partial T}{\partial x} = K_e \, \frac{\partial T}{\partial x}$$

أي أن:

$$K_{e} = \frac{1}{3} v_{F}^{2} \tau C_{V}$$

$$= \frac{\pi^{2}}{3} \tau \frac{nk_{B}^{2}}{m} T \dots (5.60)$$

. $\sigma = \frac{ne^2 \tau}{m}$ ومن العلاقة (5.51) نـرى بـأن معامـل التوصـيل الكهربـاثي

هنتكون النسبة بين K_e , σ تساوي T = LT وهي نتيجية جديرة لورنتز الثابت ويساوي $L = 2.45 \times 10^{-8}$ Watt-ohm K^{-2} وهي نتيجية جديرة بالملاحظة لأنها لا تشتمل على عدد النواقل L ولا على الكتلة m وهي لا تشتمل أيضاً على زمن الاسترخاء τ إذا كان له نفس القيمة لكل من عمليات النقل الكهويائي وعمليات النقل الحراري. وتنفق النتائج النجريبية لقيمة L مع هذه القيمة المذكورة لكثير من الفلزات عند درجات الحرارة العادية. ولكن قيمة L ان زمن بشكل واضح عند درجات الحرارة المنخفضة، ويعزى هذا التناقص إلى أن زمن الاسترخاء T العمليات الكهربائية يختلف عنه للعمليات الحرارية عند الدرجات الخفضة، إذ تكون L

 $\nabla_{r}T$ ويشكل علم فقد رأينا بأن وجود مجال كهرياثي \mathcal{E} أو تدرج حراري داخل الفلز يؤدي إلى جريان تيار كهريائي وآخر حراري، بحيث يمكن أن نكتب العلاقات التالية في بعد واحد:

$$J_{x} = \frac{C_{1}}{T} \frac{\partial T}{\partial x} + C_{2} \mathcal{E}_{x}$$

$$J_{Q} = \frac{C_{3}}{T} \frac{\partial T}{\partial x} + C_{4} \mathcal{E}_{x}$$
(5.61)

حيث C_1, C_2, C_3, C_4 هي ثوابت والمقدار J_x هو التيار الكهريائي، J_Q هو التيار الحراري.

وبالرجوع إلى دالة توزيع بولتزمان f في حالة وجود مجال كهربائي $\mathcal S$ وتدرج حراري (∇ , T) فهى تساوى:

$$f = f_{\circ} - \tau \left[v \cdot \nabla_{r} f_{\circ} + \dot{k} \cdot \nabla_{k} f_{\circ} \right]$$

وفي بمد واحد:

$$\begin{split} f &= f_{\circ} - \tau \Bigg[\upsilon_{x} \frac{\partial f_{\circ}}{\partial x} + \frac{e}{\hbar} \mathcal{E}_{x} \frac{\partial f_{\circ}}{\partial k_{x}} \Bigg] \\ f &= f_{\circ} - \tau \Bigg[\upsilon_{x} \frac{\partial f_{\circ}}{\partial T} \frac{\partial T}{\partial x} + e \mathcal{E}_{x} \upsilon_{x} \frac{\partial f_{\circ}}{\partial E} \Bigg] \end{split}$$

وحيث أن:

$$\frac{\partial f_{\bullet}}{\partial T} = -\frac{\partial f_{\bullet}}{\partial E} \frac{(E - \epsilon_F)}{T}$$

فإن دالة التوزيع تصبح

$$f = f_{*} - \tau v_{x} \frac{\partial f_{*}}{\partial E} \left[e \mathcal{E}_{x} - \frac{E - \epsilon_{F}}{T} \frac{\partial T}{\partial x} \right] \dots (5.62)$$

اي أن التغير $\frac{\partial T}{\partial x}$ يتأنف من جزئين: الأول وسببه وجود $\frac{\partial T}{\partial x}$ ، والثلغي وسببه وجود $\frac{\partial T}{\partial x}$. وقد استخدمنا الجزء الأول فقط (مع غيات $\frac{\partial T}{\partial x}$) هـ حساب معامل التحميل التحهريائي وحصلنا على $x_{s}=\sigma E$.

ڪما استخدمنا الجزء الثاني فقط (مع غياب \mathcal{E}_x) في حساب معامل التوصيل $J_Q=K_c$.

ولو أردنا حساب التيارين
$$J_x,J_Q$$
 مع وجود ڪلا الموثرين ($E_x,rac{\partial T}{\partial x}$) ولو أردنا حساب التيارين $J_x=rac{-e}{8\pi^3}\int\!\!d^3kv_x f$

وبالتعويض عن f من المعادلة (5.62) نحصل على:

$$J_{x} = \sigma \mathcal{E}_{x} - \frac{e\tau}{8\pi^{3}} \int d^{3}k \, \upsilon_{x}^{2} \frac{\partial f_{x}^{c}}{\partial \mathcal{E}} \frac{(\mathcal{E} - \varepsilon_{F})}{T} \frac{\partial T}{\partial x}$$

$$= \sigma \mathcal{E}_{x} - e\tau \int_{0}^{\infty} D(E) \frac{2}{3} \frac{E}{m} \frac{\partial f_{x}}{\partial T} \frac{\partial T}{\partial x} dE$$

$$J_{x} = \sigma \mathcal{E}_{x} - \frac{2}{3} \frac{e\tau}{m} C_{F} \frac{\partial T}{\partial x}$$

$$= \sigma \mathcal{E}_{x} - \frac{\pi^{2}}{3} \frac{e\tau}{m} nk_{g} \frac{T}{T_{F}} \frac{\partial T}{\partial x}$$

$$= \sigma \mathcal{E}_{x} - \frac{C_{1}}{T} \frac{\partial T}{\partial x}$$
(5.63)

أما التيار الحراري فيساوي:

$$\begin{split} J_{\mathcal{Q}} &= \frac{1}{8\pi^3} \int \!\! d^3k \, \upsilon_x \big(E \! - \! \varepsilon_F \big) f \\ &= \frac{1}{8\pi^3} \int \!\! d^3k \, \upsilon_x \big(E \! - \! \varepsilon_F \big) \! \left[-\tau \, \upsilon_x \frac{\partial f_*}{\partial E} \big(e \mathcal{E}_x \big) \! + \! \tau \, \upsilon_x \frac{\partial f_*}{\partial E} \frac{\big(E \! - \! \varepsilon_F \big)}{T} \frac{\partial T}{\partial x} \right] \\ &= \frac{1}{8\pi^3} \int \!\! d^3k \, \, \tau \, \upsilon_x^2 \big(E \! - \! \varepsilon_F \big) \frac{\partial f_*}{\partial E} \bigg[\frac{\big(E \! - \! \varepsilon_F \big)}{T} \frac{\partial T}{\partial x} \! - \! e \mathcal{E}_x \bigg] \end{split}$$

$$\begin{split} J_{\mathcal{Q}} &= \frac{1}{8\pi^3} \int\!\! d^3k \! \left[\tau \upsilon_x^2 \! \left(E \! - \! \varepsilon_F \right) \! \frac{\partial f_*}{\partial T} \frac{\partial T}{\partial x} \! - \! \tau \upsilon_x^2 \frac{\left(E \! - \! \varepsilon_F \right)}{T} T \frac{\partial f_*}{\partial E} e \mathcal{E}_x \right] \\ &= \frac{1}{3} \tau \upsilon_F^2 \int\!\! D(E) \! \left(E \! - \! \varepsilon_F \right) \! \frac{\partial f_*}{\partial T} \frac{\partial T}{\partial x} \! - \! \frac{2}{3} \frac{e \tau}{m} T \mathcal{E}_x \int\!\! E \frac{\partial f_*}{\partial T} D(E) dE \\ &= \frac{1}{3} \tau \upsilon_F^2 C_F \frac{\partial T}{\partial x} \! - \! \frac{2}{3} \frac{e \tau}{m} T C_F \mathcal{E}_x \end{split}$$

$$J_{Q} = K_{s} \frac{\partial T}{\partial x} - \frac{\pi^{2}}{3} \frac{e\tau}{m} nk_{B} \frac{T^{2}}{T_{F}} \mathcal{E}_{x}$$

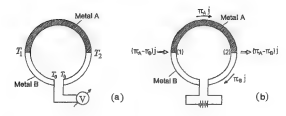
$$= K_{s} \frac{\partial T}{\partial x} - \frac{C_{4}}{T} \mathcal{E}_{x}$$

$$(5.64)$$

ومن هذه النتيجة (5.64) نستطيع تلخيص الآثار الكهروحرارية للفلزات. فعند وجود مجال كهريبائي \mathcal{T} داخل الفلز أو وجود تدرج حراري (∇T) يتولد تياران أحدهما كهريبائي J_x والآخر حراري J_y . وعليه يمكن أن نصف ظاهرتين تتعلقان بالأثر الكهروحراري:

الظاهرة الأولى (وتسمى بـأثر سيبيك Seebeck) وهـي أن يتولد مجسال كهريائي (أو جهد كهريائي) بين طرية الفلز نتيجة وجود تدرج حراري. فلو أخذنا حلقة مولفة من فلزين (A,B) متصلين ممًا وكانت درجة الحرارة عن نقطة الأتصال الأولى بينهما T_1 لا تساوي درجة الحرارة عند نقطة الإتصال الثانية T_2 وكانت الدائرة لا يصاوي درجة الحرارة عند نهاية الحلقة (أنظر الشكل 5.6) وكانت الدائرة الكهريائية مفتوحة أو متصلة مع فولتميترذي مقاومة عالية فإن $J_x = 0$, وعليه نحصل من المعادلة (5.63) على أن

$$\mathcal{E}_{z} = \frac{C_{1}}{T\sigma} \frac{\partial T}{\partial x} = \gamma \frac{\partial T}{\partial x}$$



الشكل (5.6)

- (a) تمثیل ظاهرة سیبك، حیث یتولد هرق جهد کهریائي عند نهایة الحلقة عندما $T \neq T \neq T$
- (b) تمثيل ظاهرة بلتيه حيث يؤدي تمرير تيار كهريائي في الحلقة إلى انتقال الحرارة من النقطة 1 إلى النقطة 2.

ويكون الجهد الكهربائي المتولد عند طريخ الحلقة يساوي

$$V = \int_{0}^{1} \gamma_{B} \frac{\partial T}{\partial x} dx + \int_{1}^{2} \gamma_{A} \frac{\partial T}{\partial x} dx + \int_{2}^{0} \gamma_{B} \frac{\partial T}{\partial x} dx = \int_{\pi}^{\tau_{2}} (\gamma_{A} - \gamma_{B}) dT \dots (5.65)$$

أي أن هذا الجهد يعتمد على الفرق في درجتي الحرارة ($T_2 - T_1$) وعلى الفرق بين الماملين ($\gamma_{A} - \gamma_{B}$). ويستفاد من هذه الظاهرة في صناعة المزدوج الحراري (Thermo couple) لقياس درجات الحرارة.

- أما الظاهرة الثانية، وهي مقلوب الظاهرة الأولى، فهي أن يتولد تيار حراري $\frac{\partial T}{\partial x}=0$ الفليز نتيجة مرور تيار كهربائي فيه (عند ثبات درجة الحرارة أي $0=\frac{\partial T}{\partial x}=0$ وعندئذ فإن:

____ الفصل الخامس

وتسمى هذه الظاهرة بأثر بلتيه (Peltier) ويسمى П معامل بلتيه.

فإذا ربطنا الحلقة السابقة (الشكل 5.6) مع بطارية وجرى تيار كهربائي في الحلقة فإن تيارًا حراريًا $\Pi_A J$ يتولد في Λ ، وآخر J هِ Π في Π وتكون معصلة التيار الحراري في النقطة (2) تساوي J وهي حرارة مأخوذة من عند النقطة (1) ، أي أن النقطة (1) تصبح أبرد مما كانت، والنقطة (2) تصبح أسخن، أذا كان Π Π Π Π

ومن الجدير بالملاحظة أنه بالرجوع إلى المعادلتين للتيارين J_x,J_0 نجد بأن $C_4=TC_1$ نجد ومن العلاقة بن معامل سببيك ومعامل بلتيه هي

$$\Pi = T\gamma \dots (5.67)$$

4-2-5 ظاهرة هول (Hall Effect)

لقد رأينا في نموذج الغاز الإلكتروني الحر بأن معامل التوصيل الكهربائي σ لا يعتمد على اتجاه المجال الكهربائي وذلك لأن الغاز متجانس في جميع الاتجاهات. ويمكن أن نخلق نوعًا من عدم التجانس داخل الغاز الإلكتروني إذا ما وضعنا الفلـز تحت تـاثير مجال مفناطيسي B في الاتجاه z. وعندئـذ فإن معادلة الحركة للإلكترون تكون على النحو:

$$m\frac{d\vec{v}}{dt} + \frac{m\vec{v}}{\tau} = -e\left[\vec{\mathcal{E}} + \vec{v} \times \vec{B}\right] \dots (5.68)$$

وقي حالة استقرار جريان الشحنات الكهربائية داخل الفلز فإن التسارع يصبح $\frac{d\bar{v}}{dt}$ ويبقى الحد الثاني الناشئ عن تصادم الإلكترونات مع الشوائب والفونونات، أى

$$\vec{v} = -\frac{e\tau}{m} \left[\vec{\mathcal{E}} + \vec{v} \times \vec{B} \right] \dots (5.69)$$

ونستطيع أن نكتب المركبات الثلاث ليذه المادلة عندما 8 | 2

$$\upsilon_{x} = -\frac{e\tau}{m} \mathcal{E}_{x} - \omega_{c} \tau \upsilon_{y}$$

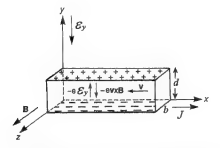
$$\upsilon_{y} = -\frac{e\tau}{m} \mathcal{E}_{y} + \omega_{c} \tau \upsilon_{x}$$

$$\upsilon_{z} = -\frac{e\tau}{m} \mathcal{E}_{z}$$
(5.70)

. حيث $\omega_o = \frac{eB}{m}$ حيث $\omega_o = \frac{eB}{m}$

وسوف تقتصر المالجة على المجالات المغناطيسية الصفيرة أي عنسهما $\omega_c \tau < 1$ حيث يستطيع الإلكترون أن يكمل جزءًا يسيرًا فقط من دورة واحدة حول المجال B_c قبل أن يحصل له تصادم آخر.

وتتمثل ظاهرة هول في نشوء مجال كهريائي داخل الفلز يعامد كلاً من المجال المغناطيسي والتيار الكهريائي الجاري، أي في الاتجاه ($\vec{J} \times \vec{B}$)، فإذا كان المجال المغناطيسي والتيار الكهريائي المجاري، أي في الاتجاه $J = J_x$ وفي اخترنا عينة على هيئة قضيب ذي مقطع مستطيل فإن \vec{J} تكون في الاتجاه J والمجال المغناطيسي في الاتجاء J ، وينشأ المجال الكهريائي في الاتجاء J مولدًا فرقًا المجهد بين سطحي العينة يسمى جهد هول J (انظر الشكل 5.7)



الشكل (5.7): رسمًا توضيحيًا لظاهرة هول حيث يحصل الانزان عندما تتساوى قوة (5.7) لورنتز \tilde{x} \tilde{z} .

وفي ضوء هذه الصورة فإن أصل ظاهرة هول يكمن في أشر قوة لورنتز $\overline{B} \times \overline{B} = 2 \, \mathrm{Jm}$ على الإلكترونات فتجعلها تنحني نحو الأسفل مكونة شحنة كهريائية على السطح السفلي مما يودي إلى ظهور مجال كهريائي على السطح السفلي إلى أن تصبح القوة الكهريائية على الإلكترون في الاتجاء (y) معادلة لقوة لورنتز حيث نصل عند ذلك إلى وضع الاستقرار ولا يؤثر ظهور (y) على استمرار جريان النيار في الاتجاء (y)

y وبالرجوع إلى المعادلة (5.70) وبالتعويض بأن $v_y = 0$ ، لأن التيار في الاتجاء y يساوى صفرًا عند وضع الاستقرار ، نحصل على:

$$\mathcal{E}_y = -\dot{\omega_c} \tau \mathcal{E}_x$$

$$= -\omega_c \tau \frac{J_z}{\sigma} = -\frac{1}{ne} J_z B_z \dots (5.71)$$
:ويعرف معامل هول R_H بأنه النسبة بين \mathcal{E}_y والمقدار R_H ، أي:

$$R_H = \frac{\mathcal{E}_y}{J_x B_x} = -\frac{1}{ne} \qquad (5.72)$$

وهذه نتيجة بسيطة وهامة، إذ نستطيع من خلالها أن نجد كثافة الشحنات الثاقلة للتيار (عددها في وحدة الحجوم)، كما يمكن تحديد نوع هذه الشحنات (سالبة أو موجبة). وتكون إشارة R_H سالبة إذا كانت النوافل سالبة.

ويمكن تحديد قيمة R_H تجريبيًا من خلال قياس جهد هول المتولد بين J_x المبينة ، وهذا الجهد يساوي $V_H=\mathcal{E}_y\cdot d$ حيث $V_H=\mathcal{E}_y\cdot d$ فهى تساوى شدة التيار مقسومًا على مساحة المقطع العرضى للمينة (b . d).

وقد أثبتت التجارب بأن معامل هول للغالبية العظمى من الفلزات هو سالب، إلا أنه كان موجبًا لبعض منها مثل البريليوم Be والكادميوم 1Cd مما يعني أن نواقل التيار في بعض الفلزات هي جسيمات موجبة الشحنة ا

وهنا نرى بأن نموذج الفاز الإلكتروني الحر، رغم نجاحه في تفسير الكثير من الخواص الفيزيائية، قد فشل في تحديد شحنة النواقل في بمض الفلزات. وتقودنا هذه النتيجة إلى أن الإلكترونات في الفاز الإلكتروني ليست حرة تمامًا بل هي تتأثر بجهد دوري منتظم أثناء حركتها داخل الفلز، وأن هذا الجهد الكهريائي ناتج عن الأيونات الموجودة في نقاط الشبيكة البلورية المنتظمة. وسوف يكون أثر هذا الجهد على حركة الإلكترونات هو موضوع الفصل القادم.

مسائل

- مند $ho=1.55\times 10^{-6}$ ohm m ينا المقاومة النوعية للفحاس تساوي $ho=1.55\times 10^{-6}$ مند درجة حرارة $ho=1.55\times 10^{-6}$ مند
- .273 K عمامل هول للتحاس يساوي $R_H = 5.5 \times 10^{-11} \, m^2 \, cour$ عند درجة (ii) ممامل هول للتحاس يساوي يصبح عندها المقدار $\sigma_0 \tau \sim 1$ تحت تأثير مجال مفناطيسي $\sigma_0 \tau \sim 1$. $\sigma_0 = \frac{aB}{m}$). $B = 10 \, Tosla$
- ازا كانت كثافة السائل الهليوم (3 He) إذا كانت كثافة السائل 3 He السائل الهليوم (3 He السائل المائل المائل
- -3 احسب الطول الموجي للإلكترون الذي طاقته تساوي طاقة فيرمي $_{q}$. وإذا كان هذا الطول الموجى يساوي $_{q}$ -2.04 × -0.04 فجد درجة حرارة فيرمي $_{q}$.
- -4 احسب المتجه الموجي k_F للإلكترون عند طاقة فيرمي لقائر الصوديوم k_F . ثم احسب النسبة بين k_F ونصف قطر أكبر كرة يمكن رسمها داخل منطقة برلوان الأولى (k_F = 2.5 .

.

الإلكترونات تحت تأثير

الجهد الدوري المنتظم

الفصل السادس

الفصل السادس الإلكترونات تحت تأثير الجهد الدوري المنتظم

لقد استطاع نموذج سمرفيلد الفاز الإلكتروني الحر أن يُفسر بنجاح بعض الخواص التوصيلية والحرارية للفلزات، ولكنه أخفق في تفسير بعض الجوانب من هذه الخواص، وأخفق في تفسير خواص فيزيائية أخرى للفلزات وغيرها من المواد الصلبة. وعلى سبيل المثال فلا يعطي هذا النموذج تفسيرًا شافيًا لظاهرة هول، ولا لكثير من الخواص الضوئية، وتتمارض نتائجه مع ظاهرة مقاومة الفلزات للتيار الكهربائي وه ي تحت تأثير مجال مغناطيسي (magnetoresistance)، كما أنه لا يوضح لماذا تكون بعض المواد جيدة التوصيل، وأخرى شبه موصلة، وبعضها يكون يوضح لماذا تكون بعض المناصر غير فلزية؟ ولماذا يكون الكريون عازلاً وهو على هيئة المرافيت؟ وهل إلكترونات التكافؤ فقط هي النواقل الموصلة للتيار؟ ولماذا يكون تكافؤ بعض المناصر أحاديًا وشائيًا، أو شائيًا ووثلاً يُكان واحد؟

وحتى نحرز مزيدًا من التقدم في فهم الخواص الفيزيائية للمواد الصلبة ، لابد من إحداث بعض التعديلات على نموذج الفاز الإلكتروني الحرحيث سنرى بأن مستويات الطاقة والحالات المكنة للإلكترونات في حركتها داخل الجسم الصلب تشكل ما يسمى بشرائط الطاقة (Energy bands)، وتفصلها عن بعضها البعض مناطق تمتنع فيها الحلول (لا يوجد فيها حالات ممكنة للإلكترونات) وتسمى فجوات الطاقة (Energy gaps).

1-6 الجهد الدوري (Periodic Potential)

سيكون التعديل الأول على نموذج الغاز الإلكتروني الحرهو أن الإلكترونات ليست حرة (أي أن 0 + (V(r))) ، بل هي تتحرك تحت تأثير جهد كهربائي دوري منظم وهو الجهد الأيوني الناتج عن الأيونات الموجبة والمرتبة بشكل دوري، كل منها موجود في نقطة من نقاطه الشبيكة البلورية. ولو نظرنا إلى خط واحد من هذه الأيونات في اتجاء واحد (اتجاء x مثلاً) ، فإن هذا الجهد الدوري يكون على النحو المبن في الشكل (5.1):

ويناء على ذلك فإن المسافة الدورية لهذا الجهد هي نفس المسافة للشبيكة (a) ويناء على ذلك فإن المسافة V(r+R)=V(r) .

ويظ بعد واحد

$$V(x+na)=V(x)$$
.....(6.1)

حيث 11 عدد صحيح.

وحيث أن هذه المسافة الدورية هي من رتبة (m) 10-8 وهي تساوي رتبة الطول الموجي للإلكترون (طول دي برويلي)، فإنه يجب استخدام ميكانيكا الكم في توضيح أثر هذه الدورية المنتظمة على حركة الإلكترونات.

ومن الضروري أن نذكر في البداية بأن هذا التكرار الدوري المنتظم انتظامًا تامًا هـو وضع مثالي، وحقيقة الأمر أن هناك شوائب (ذرات أخرى غير ذرات الشبيكة البلورية)، ونقائص (defects) في التركيب البلوري للمواد الصلبة. كما أن الأبونات ليست ساكنة تمامًا في أماكنها بل هي تهتز نتيجة للطاقة الحرارية مولدة الفونونات. ومع أهمية هذه النقائص والشوائب الموجودة داخل البلورة، إلا أننا سوف نعتمد الوضع المثالي التام الإنتظام في معالجة أثر الجهد الدوري على حركة الإلكترونات، ثم تتم معالجة هذه النقائص فيما بعد على هيئة زعزعة طفيفة (perturbation) على النظام المثالي.

أما التقريب الثاني في المالجة فهو تقليص المسألة من ممالجة نظام مؤلف من one electron عدد كبير من الإلكترونات إلى ممالجة الإلكترون الواحد (approximation). وذلك بأن نفترض بأن الجهد الدوري (x) هو محصلة تفاعل الإلكترون مع جميع الإلكترونات الأخرى $(\frac{e^2}{r_g})$)، وتفاعل الإلكترون أيضًا مع جميع الأيونات. أي أن هذا التقريب يعني أن نتعامل مع نظام مؤلف من (x) إلكترونات على أساس أنه يشبه عدد (x) من نظام يشتمل على إلكترون واحد.

وضمن هذه الصورة التي رسمت لبلورة ذات انتظام دوري تام، وجهد دوري، هإن معادلة شرودنجر لإلكترون واحد في بعد واحد هي:

حيثه

$$V(x+na)=V(x)$$

وسوف نتمكن من الوصول إلى استنتاجات هامة عن حالات الإلكترون، » والطاقات المكنة له من حقيقة الدورية المنتظمة وحدها.

ويطلق على هذه الإلكترونات المستقلة التي تخضع لمادلة شرودنجر (6.2) أسم إلكترونات بلوخ (Bloch electrons) نسبة إلى المالم بلوخ الذي كان أو من عالج هذه المسألة. وعندما يكون الجهد الدوري يساوي صفرًا فإن إلكترونات بلوخ تؤول إلى الإلكترونات "الحرة".

2-6 نظرية بلوخ (Bloch's Theorem)

وبتص هذه النظرية على ما يلي: إن الحالات المكنة للإلكترون (أي حلول معادلة شرودنجر) الذي يتحرك تحت تأثير جهد دوري يمكن اختيارها على هيئة موجة مستوية مضروبة بدالة أخرى لها نفس دورية الشبيكة البلورية، أي أن

$$\psi_k(x) = e^{ikx} u_k(x) \dots (6.3)$$

حيث:

$$u_k(x+na)=u_k(x)$$

وعليه فإن:

$$\psi(x+na) = e^{inka} e^{ikx} u_k(x+na)$$

$$= e^{inka} \psi(x)$$
(6.4)

وسوف نقيم البرهان على صحة هذه النظرية بأسلوبين:

- نبدا بتعريف المؤثر (operator على النحو:

$$T f(x) = f(x+a)$$
(6.5)

وبالتالي وحيث أن الهاملتونيون H له خاصية الدورية فإن

$$TH\psi = H(x+a)\psi(x+a) = H(x)T\psi(x)$$

وعليه فإن:

$$(TH - HT)\psi(x) = 0$$

أي أن المؤثر T ثه خاصية التبادل مع H، ولذا فإنهما يشتركان في نفس الدالة الموجية: القصل السادس

$$H\psi = E\psi$$

$$T\psi = C\psi$$

$$(6.6)$$

ولو أثرنا بالمؤثر T على الدالة W عددًا من المرات N فإن

 $T_N \psi = C^N \psi$

ولو أخذنا بالشروط الحدية الدورية ، بحيث تكون الدالة الموجية عند بدايا الخط المؤلف من عدد N من الأيونات تساوي الدالة الموجية عند نهاية الخط ، أي أن $(x+Na)=\psi(x)$

وحيث أن:

$$\psi(x+Na)=T_N\psi(x)=C^N\psi(x)$$

فإن :

$$C^N = 1 = e^{2\pi i}$$
(6.7)

وتكون قيمة C هي أحد الجذور العديدة للواحد، أي

$$n = 0, 1, 2, ...$$
 $C = e^{\frac{2\pi i}{N}m}$

وهذه القيم هي القيم الصحيحة (eigenvalues) للمؤثر T. وعليه فإن

$$T\psi(x) = e^{\frac{2\pi i}{N}m} \psi(x) = \psi(x+a) \quad \quad (6.8)$$

وانسجامًا مع هذه النتيجة ظانه يجب اختيار $\psi(x)$ بحيث تتحقق هذه العلاق وانسجامًا مع هذه النتيجة ظانه يجب اختيار $\psi(x)=e^{\frac{2\pi inx}{N-a}}u(x)$ هـ والاختيار المناسب لذلك هـ وu(x) هـ والدورية للدالة u(x)، ويؤدي هذا الاختيار إلى أن:

$$u(x+a)=u(x)$$
 شريطة أن يتحقق شرط الدورية $u(x+a)=u(x)$ شريطة أن يتحقق شرط الدورية $k=\frac{2\pi}{Na}m=\frac{2\pi}{L}m$ (طول الدورية المرابعة) فإن الدالة الموجية $w(x)$ تساوى

وهذا يؤكد صحة نظرية بلوخ.

ولو كانت المالجة في ثلاثة أبعاد لحصلنا على النتيجة التالية

$$T\psi(r)=\psi(r+R)=e^{i\vec{k}\cdot\vec{R}}\psi(r)$$

 $R=n_1 \vec{a}_1 + n_2 \vec{a}_2 + n_3 \vec{a}_3$ حيث \vec{R} هو أحد متجهات الشبيكة المادية $\vec{k}=m_1 g_1 + m_2 g_2 + m_3 g_3$ وميث \vec{k} هو أحد متجهات الشبيكة المقلوبة $\vec{g}_1, \vec{a}_1 = 2\pi \delta_0$

ب- أما الأسلوب الثاني لتأكيد صحة نظرية بلوخ فيعتمد على خاصية الدورية
 للجهد الكهربائي، وخصائص الحلول المكنة لمادلة شرودنجر (6.2).

وانطلاقًا من أن V(r)=V(r+R) وله نفس خاصية الدورية التي تتصف بها الشبيكة ، فإنه يمكن نشر V(r)=V(r+R) على هيئة متوالية فوريية (Fourier series) على الشبوء:

$$V(r) = \sum_{G} V_{G} e^{i\vec{G}.\vec{r}} \dots (6.11)$$

حيث \bar{G} هو أجد متجهات الشبيكة المقلوبة ، أي

$$G = hg_1 + kg_2 + lg_3$$
 h, k, l (lac)

وبما أن مجموع الأمواج المستوية {e^{th.r}} تشكل مجموعة تامة من الدوال الموجية، فإنه يمكن نشر حلول معادلة شرودنجر (w(r) على هيئة جمع من هذه الأمواج المستوية، أي

$$\psi(r) = \sum_{k} C_{k} e^{ik.r}$$
 (6.12)

وبتعويض كل من (6.11)، (6.12) في معادلة شرودنجر (6.2) نحصل على:

$$\sum_{k} \frac{\hbar^{2} k^{2}}{2m} C_{k} e^{ik.r} + \sum_{k',G} C_{k'} V_{G} e^{i(k'+G).r} = E \sum_{k'} C_{k'} e^{ik.r}$$

وبإعادة الترتيب تصبح هذه العلاقة

$$\sum_{k} e^{ik.r} \left[\left(\frac{\hbar^{2} k^{2}}{2m} - E \right) C_{k} + \sum_{\sigma} V_{\sigma} C_{k-\sigma} \right] = 0 \quad$$
 (6.13)

وهذه نتيجة عامة صحيحة لكل قيمة من قيم r، ولذا فإن المقدار بين القوسين [1] يجب أن يساوي صفرًا لكل قيمة من قيم k، أي

وتمثل هـنه المجموعة مـن المعـادلات الجبرية معادلة شـرودنجر في فـضاء الشبيكة المقلوبة، وهي تربط بين المعاملات C_k في المعادلة (6.12) التي تمثل $\psi(r)$ ويكون الربط بين المعاملات التي تختلف فيمة لا فيما بينها بمقدار أحد متجهات الشبيكة المقلوبة، أى أن الارتباط هو بين

 $C_{k}, C_{k-G}, C_{k-G'}, C_{k-G'}, \dots$

وهذا يعني أنه عند تثبيت قيمة k داخل منطقة برلوان الأولى، فإن الحلول المكنة هي تداخل مجموعة من الأمواج المستوية التي تشتمل على المتجه الموجي k، وعلى المتجهات الموجية الأخرى التي تقل أو تزيد عن k بمقدار أحد متجهات الشبيكة المقلوبة G. وبناء على ذلك فإن القيم التي يمكن أن يأخذها المتجه k في المعادلة (6.12) هي:

$$k, k-G, k-G', k-G'', ...$$

أي أن الدالة الموجية $\psi(r)$ تساوى

$$\psi_{k}(r) = \sum_{G} C_{k-G} e^{i(k-G),r}$$

$$\psi_{k}(r) = e^{ik.r} \sum_{G} C_{k-G} e^{-iG,r} \dots (6.15)$$

وليست هذه النتيجة إلا دالة بلوخ، ويمكن كتابتها على النحو

$$\psi(r) = e^{ik.r} u_k(r) \dots (6.16)$$

حيث $u_k(r) = \sum_{\sigma} C_{k-\sigma} e^{-iG.r}$ حيث يا نفس دورية الشبيكة الأنها

هي متوالية فوريية فوق متجهات الشبيكة المقلوبة. أي أن:

$$u_k(r) = u_k(\vec{r} + \vec{R})$$

أما فيم المتجه k فهي تساوي (استنادًا للشروط الحدية):

$$\begin{split} k_x &= 0, \pm \frac{2\pi}{L}, \pm \frac{4\pi}{L}, \dots, \frac{2\pi}{L} n_x \\ k_y &= 0, \pm \frac{2\pi}{L}, \pm \frac{4\pi}{L}, \dots, \frac{2\pi}{L} n_y \\ k_z &= 0, \pm \frac{2\pi}{L}, \pm \frac{4\pi}{L}, \dots, \frac{2\pi}{L} n_z \end{split}$$

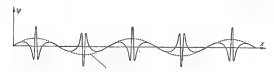
وبدلك نكون قد بينا بأن حلول معادلة شرودنجر للإلكترون الذي يتحرك (modulated) معدّله (plane waves) معدّله (undulated) بواسطة دالة دوري (undulated) ، (u

القصل السادس

$$u_k(r) = u_k(r)e^{tk.r}$$

وهذه هي نظرية بلوخ، وتسمى هذه الأمواج المعدلة بأمواج بلوخ.

non—) أي أن الإلكترونات تحت تأثير الجهد الدوري لا تأخذ موضعًا ثابتًا ($vv^*d^3r = uu^*d^3r$ هو d^3r هو $vv^*d^3r = uu^*d^3r$. (انظر النظر).



الشكل (6.1): موجة بلوخ طولها الموجي $\lambda = 2a$ حيث a المسافة بين ذرتين متجاورتين، والموجة معدّلة بالدالة النرية الدورية.

ومن النتائج الأخرى التي تتبع من هذه الحلول، وبالرجوع إلى (6.15)، أن

$$\psi_{k+\sigma}(r) = \sum_{\sigma'} C_{k+\sigma-\sigma'} e^{-i\sigma',r} e^{i(k+\sigma),r}$$

$$= \left(\sum_{\sigma'} C_{k-\sigma'} e^{-i\sigma',r}\right) e^{ik,r} = \psi_k(r).....(6.17)$$

حيث عوضنا:

$$G'' = G' - G$$

أي أن:

$$\psi_{k+G}(r) = \psi_k(r)$$
(6.18)

أي أن أمواج بلوخ التي تختلف المتجهات الموجية لها بمقدار أحد متجهات الشبيكة المقلوبة G هي أمواج متشابهة تمامًا.

كذلك فإن القيم الصحيحة للطاقة عند إحدى قيم k هي:

$$H\psi_k = E(k)\psi_k$$
 (6.19)

وأيضياء

$$H\psi_{k+G} = E(k+G)\psi_{k+G}$$

وعليه فإن:

$$H\psi_k = E(k+G)\psi_k$$
.....(6.20)

ويمقارنة (6.19) مع (6.20) نحصل على:

$$E(k) = E(k+G)$$
(6.21)

أي أن القيم المكنة للطاقة تتكرر بشكل دوري منتظم، كلما تغير المتجة الموجي لا بمقدار G (أي أحد متجهات الشبيكة المقلوبة).

وحيث أن كالاً من الدالة الموجية $W_k(r)$ ، والطاقة E(k) هو دالة دورية تتكرر بانتظام، فإنه يكفي أن نجد هذه الحلول لجميع قيم لا داخل منطقة برلوان الأولى، وذلك لأنها تتكرر بانتظام في فضاء الشبيكة المقلوبة داخل مناطق برلوان الأخرى. ومن المعروف أن أي متجه موجي k يقع خارج منطقة برلوان الأولى يمكن ارجاعه إلى هذه المنطقة بإضافة أحد متجهات الشبيكة المقلوبة، أي

 $k' \pm G = k$

حيث تقع k داخل منطقة برلوان الأولى.

6-3 شرائط الطاقة

لقد رأينا عند حل معادلة شرودنجر أن هناك حلولاً كثيرة لكل قيمة من قيم k، مما يوجب إضافة رمز آخر للدالة الموجية لتمييز هذه الحلول، أي أن:

$$\psi_k(r) \rightarrow \psi_{nk}(r)$$

كما يرمز للطاقة:

$$E(k) \rightarrow E_n(k)$$

ويذلك نرى بأن مستويات الطاقة للإلكترون توصف بواسطة مجموعة من الدوال المستمرة $E_{\pi}(k)$ ، وضمن المستوى الواحد تتغير الطاقة بشكل مستمر مع تغير k.

ولتوضيح هذه الحلول نعوض دالة بلوخ في معادلة شرودنجر:

$$\nabla^2 \psi + \frac{2m}{\hbar^2} (E - V(r)) \psi = 0$$

فتحصل على:

$$\nabla^{2} u + 2i(k \cdot \nabla_{r}) u + \frac{2m}{\hbar^{2}} \left(E - \frac{\hbar^{2} k^{2}}{2m} - V(r) \right) u = 0 \dots (6.22)$$

ولما كانت قيم x عديدة جدًا (عدده x) ، فإن لدينا نفس العدد من المادلات من النوع (6.22) واحدة لكل قيمة من قيم x. وكل واحدة من هذه المعادلات (6.22) تعطينا عددًا من القيم المكممة للطاقة $E_n(k)$ حيث يرمز x إلى هذا العدد من قيم الطاقة.

وحيث أن قيم k متقارية جدًا فإنها تعتبر كانها قيم شبه مستمرة k مد N مد N مد k كبير جدًا k ويتضح أن لكل قيمة من قيم N ويجد عدد N من قيم N

أي $E_n(k)$ ، وهذه فيم متقارية جدًا ، أي أن كل فيمة من فيم n تمثل شريطًا متصلاً من فيم الطاقة يمتد فوق المسافة $E_n(k_1) \to E_n(k_N)$ كما يظهر في الشكل (6.2).

شكل (6.2) قيم الطاقة المكنة ضمن كل شريط من شرائط الطاقة.

ويناء على ما تقدم فإن طيف الطاقات المحكنة يتألف من شرائط (energy bands) طاقية يرمز لكل منها برمز n، وضمن الشريط الواحد يوجد عدد N من الدوال الموجية ونفس العدد من قيم E، أي أن E تغير E ضمن الشريط الواحد E, وهذا التغير تغير مستمر لأن قيم E متقاربة جدًا.

وتكون هذه الشرائطه مرتبة على المحور الطاقي بحيث تنفصل عن بعضها البعض بفجوات (energy gaps)، وقد تتطابق بعض منها تطابقًا جزئيًا (انظر الشكل 6.2). وهذه الفجوات الطاقية هي مناطق في الفضاء k تمتنع فيها الحلول، أي لا يمكن أن تحل فيها الإلكترونات.

وبالرجوع إلى المعادلة (6.22) نستطيع الحصول على معلومات إضافية عن $E_n(k)$. فلو اخذنا النظير المركب (complex conjugate) لهذه المعادلة:

$$\nabla^2 u^* - 2i(k.\nabla)u^* + \frac{2m}{\hbar^2} \left(E - \frac{\hbar^2 k^2}{2m} - V(r)\right)u^* = 0$$

فإنا نحصل على نفس النتيجة لو عوضنا (-k) بدلاً من (k) في المعادلة (6.22). أي أن

_ القصل السادس

ولما كانت فيمة الطاقة $E_n(k)$ هي نفسها لكل من u_{nk} , u_{nk}^*) فإنا نحصل على العلاقة التالية

$$E_n(k) = E_n(-k)$$
(6.24)

اي أن $E_n(k)$ هي دالة زوجية (even) بالنسبة للمتغير $E_n(k)$ وعليه فإن الدالتين $E_n(k)$ هو مستوى $E_n(k)$ هو مستوى متشعب من الدرجة الثانية.

ومن العلاقة السابقة فإن:

$$\frac{dE_n(k)}{dk} = -\frac{dE_n(-k)}{dk} \dots (6.25)$$

وعند k = 0 فإن:

$$\frac{dE_n(0)}{dk} = -\frac{dE_n(0)}{dk}$$

أي أن:

$$\frac{dE_n(0)}{dk} = 0 \quad \quad (6.26)$$

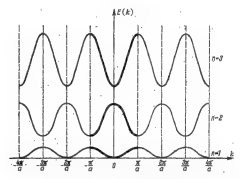
كذلك همند حافة منطقة برلوان الأولى $k=\pm \frac{\pi}{a}$ يه بعد واحد:

$$\frac{dE_n(-\pi/a)}{dk} = -\frac{dE_n(\pi/a)}{dk}$$

أي أن:

$$\frac{dE_n(\pm \pi/a)}{dk} = 0 \qquad (6.27)$$

وية العادة لا توجد نهايات عظمى أو صغرى داخل الشريط، ويمثل الشكار $E_n(k)$. (6.3) وصفًا لشكل المنحنى



 $E_{\scriptscriptstyle R}(k)$ ثرضيح الصفة الدورية للدالة (6.3): شكل

6-4 الحلول الموجية لمادلة شرودنجر

لقد حصلنا، عند تعويض دالة بلوخ، في معادلة شرودنجر على المعادلة الأساسية (6.14):

$$\left(\frac{\hbar^2 k^2}{2m} - E\right) C_k + \sum_G V_G C_{k-G} = 0$$

وقد حلّت هذه المجموعة الكبيرة من المعادلات الجبرية محل معادلة شرودنجر التفاضيلية. وتسريط هسنه المجموعة حكما أشرنا سيابقًا – بين المعاملات والتفاضيلية و V_G تتخفض بشكل سريع مع زيادة مقدار G ويتناسب هذه الإنخفاض مع $\frac{1}{G^2}$ في حالة الجهد الكولمي (Coulomb) ويكون (Potential المجود الدوري على النحو:

$$V = V_o + V_G e^{iGx} + V_{-G} e^{-iGx}$$
(6.28)

كما نختار $V_a=0$ ، وعليه فإن طاقة الوضع الكهريائية V(x) تكون دالة حقيقية $V=2V_a\cos Gx$.

 $V_g = V_{-g}^{(s)}$ أي أن دالة فوريية للجهد الكهريائي تشتمل على عنصر واحد وحدث g هي اقصر متجه من متجهات الشبيكة المقلوبة. ولو أخذنا الشبيكة في بعد واحد فإن $g = \frac{2\pi}{3}$.

وضمن حدود هذا التقريب للجهد الكهريائي، فإنا نحتاج إلى أخذ معادلتين فقط من مجموعة المادلات (6.14).

ومن المعادلة (6.14) وبعد أن نأخذ حدًا واحدًا من الحدود داخل
$$\sum_{k=1}^{N} \frac{V_{o}C_{k-0}+\dots}{\left(E-\hbar^{2}k^{2}/2m\right)}$$
(6.29)

كذلك فإن:

$$C_{k-\sigma} = \frac{\sum V_{G'} C_{k-G-G'}}{E - \frac{\hbar^2 (k-G)^2}{2m}} = \frac{\sum V_{G'-G} C_{k-G'}}{E - \frac{\hbar^2}{2m} (k-G)^2}$$

$$= \frac{V_{-G} C_k + \dots}{E - \frac{\hbar^2}{2m} (k-G)^2}$$
.....(6.30)

ومن الواضح أن قيمة المعامل C_{k-G} تكون اكبر ما يمكن عندما يقترب المقام في المعادلة (6.30) من الصفر، ويحصل ذلك عندما أو $k^2 = \left|\vec{k} - \vec{G}\right|^2$ عند حدود منطقة برلوان الأولى. أي أن اعظم أثر للجهد الدوري على طاقة الإلكترونات يحصل عند حدود منطقة برلوان الأولى. كما أن قيمة C_k تكون مساوية تقريبًا لقيمة C_k كما يتضح من المعادلة (6.29).

وعند حدود منطقة برلوان الأولى نحتاج إلى معادلتين من مجموعة (6.14)

$$\left(\frac{\hbar^{2}k^{2}}{2m} - E\right)C_{k} + V_{G}C_{k-G} = 0$$

$$\left(\frac{\hbar^{2}(k-G)^{2}}{2m} - E\right)C_{k-G} + V_{-G}C_{k} = 0$$
(6.31)

وللحصول على حلول مقبولة لهاتين المعادلتين نضع المحدد | يساوي صفرًا،

أي:

$$\begin{vmatrix} \left(\frac{\hbar^2 k^2}{2m} - E\right) & V_G \\ V_{-G} & \left(\frac{\hbar^2 (k - G)^2}{2m} - E\right) \end{vmatrix} = 0 \quad(6.32)$$

ولو رمزنا لكل من:

$$\frac{\hbar^2 k^2}{2m} = E_k^\circ$$

$$\frac{\hbar^2}{2m} (k - G)^2 = E_{k-G}^\circ$$

الحصلنا، بعد فك المحدد، على المعادلة:

$$E^{2} - E(E_{k}^{\circ} + E_{k-G}^{\circ}) + E_{k}^{\circ} E_{k-G}^{\circ} - |V_{G}|^{2} = 0$$

أي أن جذري المادلة هما:

$$\begin{split} E_{\pm} &= \frac{1}{2} \Big(E_k^* + E_{k-G}^* \Big) \pm \frac{1}{2} \Big[\Big(E_k^* + E_{k-G}^* \Big)^2 - 4 E_k^* \left. E_{k-G}^* + 4 \big| V_G \big|^2 \Big]^{1/2} \\ &= \frac{1}{2} \Big(E_k^* + E_{k-G}^* \Big) \pm \frac{1}{2} \Big[\Big(E_k^* - E_{k-G}^* \Big)^2 + 4 \big| V_G \big|^2 \Big]^{1/2} \end{split}$$

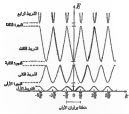
وحيث أن
$$E_{k-G}^{\circ} = E_k^{\circ}$$
 (انظر المعادلة 6.22) فإن:

$$E_{\pm} = E_k^* \pm |V_G|$$
 (6.33)

وعليه فإن فجوة الطاقة بين الجذرين ΔE تساوى

$$\Delta E = E_{+} - E_{-} = 2|V_{G}|$$
(6.34)

ويبين الشكل (6.4) هذه الفجوة عند حدود منطقة برلوان في حالة الشبيكة في بعد واحد، كما يبين الشكل (6.5) الفرق بين طاقة الإلكترونات الحرة (استمرارية $\frac{\hbar^2 k^2}{2m}$)، والشرائط الدورية لطاقة هذه الإلكترونات والفجوات بينها تحت تأثير الجهد الدوري.



شكل (6.4): حصول الفجوة الطاقية عند حدود منطقة برلوان ($\frac{\pi}{a}$ ±)، وانقطاع المتعبر المستعبر لطاقة الإلكتون الحر.

شكل (6.5) منحنيات الطاقة E(k) على امتداد مناطق برلوان والفجوات الطاقية بينها

ويـرتبط وجـود هـنم الفجـوات الطاقية في طيف الطاقة الإلكتـروني ارتباطًا وثيقًا مع الخمسائص الدورية للشبيكة. وتودي هـنم الخصائص الدورية إلى حصول انعكاسات للأمواج التي تمثل الإلكتـرونات عند حدود منطقة برلـوان الأولى بموجب قانون براغ، وهذه الانعكاسات هي ميزة بارزة لانتشار الأمواج في الأوساط البلورية كما مر معنا سابقًا عند دراسة انتشار وانعكاس أشعة اكس في البلورات، ويحصل الانعكاس حسب قانون براغ عندما $(k+G)^2 = k^2$ ، أي عندما

$$k=\pm\frac{1}{2}G=\pm m\frac{\pi}{a}$$

وذلك لأن $k=\pm\frac{\pi}{a}$ في بعد واحد. ويحصل الانعكاس الأول عند $\frac{\pi}{a}$ في المحالة المحل انعكاسات أخرى وفجوات أخرى عند قيم m الأخرى. ونتيجة لهذا الانعكاس فإن الدالة الموجية عند $\frac{\pm \pi}{a}$ ليست امواجًا مسافرة $\frac{\pi^{\frac{3}{2}}}{a}$ ، بل هي أمواج موقوفة نشأت عن تداخل أمواج متكافئة بعضها يسير نحو اليمين والبعض الأخر يسير نحو اليسار ، وذلك لأن انعكاس براغ يؤدي إلى تغيير اتجاه سير الموجة في المجاه معاكس لا تجاهها الأول. ويمكن وصف هذه الأمواج الموقوفة من جمع الأمواج المافرة في الا تجاهين ، أي

$$\psi_{+} = e^{\frac{t^{2}x}{a}} + e^{-\frac{t^{2}x}{a}} = 2\cos{\frac{\pi}{a}}x$$

$$\psi_{-} = e^{\frac{t^{2}x}{a}} - e^{-\frac{t^{2}x}{a}} = 2i\sin{\frac{\pi}{a}}x$$
(6.35)

أي أنها مؤلفة من جزئين متساويين من أمواج مسافرة إلى اليمين وأخرى مسافرة إلى اليمين وأخرى مسافرة إلى اليسار. وبالمقارنة مع الأمواج المسافرة 20 هإن الكثافة الاحتمائية لوجود الجسيم $^{2}|\psi|$ في الأمواج الموقوفة تختلف عنها للأمواج المسافرة. وهذه الكثافة الاحتمائية تساوي $1=^{20}$ 20 المنافرة الموقوفة فهي ليست ثابتة، بل هي تساوي

$$|\psi_+|^2 \approx \cos^2 \frac{\pi}{a} x$$

أي أن الدالة ψ_+ تجعل هـنه الكثافة الاحتمائية للإلكترونـات اعظـم مـا يمكن عند مواضع الأيونات الموجبة x = 0, a, 2a, ... أما الدائة الأخرى ψ_- للأمواج الموقوفة فتجعل الكثافة الاحتمالية للإلكترونات

$$|\psi_{-}| \approx \sin^2 \frac{\pi}{a} x$$

أي أن هذه الكثافة تكون اعظم ما يمكن عند منتصف المسافة بين الأيونات الموجبة ... $\frac{a}{2}, \frac{3a}{2}$. ويسبب هذا الاختلاف في توزيع الشحنات المهريائية بين الدالتين فإن طافة الوضع الكهريائية للدالة ψ تكون اقل منها للدالة ψ ، وهذا الفرق في طافة الوضع بين الدالتين ψ_+, ψ_- هو الذي يوجد الفحوات (energy gaps) في طيف الطافة للإلكترونات.

ويمكن حساب مقدار هذه الفجوة الطاقية باستخدام نظرية الزعزعة من الرتبة الأولى $\Delta E = \int w^* V \psi \, dx$. ومن الدوال الموجية عند حدود منطقة برلوان الأولى (6.35) هإن الدوال المعدلة هوق المسافة " a^* هي

$$\psi_{+} = \sqrt{2}\cos\frac{\pi}{a}x$$
 , $\psi_{-} = \sqrt{2}\sin\frac{\pi}{a}x$

(انظر 6.28) $V=2V_G\cos\frac{2\pi}{a}$ (انظر 9.28) (انظر 9.28) ويناء على ذلك فإن الفرق في طاقة الوضع بين الدائتين ψ_+,ψ_- يساوي

$$E_g = \Delta E = \int_0^1 4V_G \cos \frac{2\pi}{a} x \left(\cos^2 \frac{\pi}{a} x - \sin^2 \frac{\pi}{a} x\right) dx$$

$$E_g = 2V_G$$
 (6.36)

وهذه هي الفجوة الأولى عند الانعكاس الأول (عند $rac{\pi}{a}$). ويحصل مثل ذلك ايضًا عند الانعكاسات الأخرى(الثاني، والثالث، ...) عندما عند $k=\pm m^{\pi}$ حيث m

....,1,2,3,4 =، أي أن هناك فجوات أخرى في طاقة الإلكترونات عند حدود مناطق برلوان الأخرى (انظر الشكل 6.5).

ومن ذلك نرى بأن منعنى طاقة الإلكترونات الحرة المستمر ($E=\frac{\hbar^2 k^2}{2m}$) ومن ذلك نرى بأن منعنى طاقة الإلكترونات الحرة المستمر (V(r) وهو على هيئة قطع ناقص (parabola) قد تقطّع (تحت تأثير الجهد الدوري (V(r) من المخافة عن بعضها البعض، كل جزء منها يشكل شريطًا من شرائط قيم الطاقة المكنة للإلكترونات، بينما الناطق الفاصلة بين هذه الشرائط هي المعونات الطاقية التي تتلاشى فيها الحلول ولا يمكن للإلكترونات أن تتواجد فيها. ويمكن أن نصف هذه الشرائط الطاقية بشكل تقريبي باستخدام دوال بلوخ (دالة أو أثنتين). وكما رأينا فإن الدالة الموجية بالقرب من حدود منطقة برلوان الأولى $(\frac{\pi}{2}\pm)$ تساوي تقريبًا:

$$\psi_k(x) = C_k e^{ikx} + C_{k-G} e^{i(k-G)x}$$

وعند $k=\pm \frac{\pi}{a}$ فإن الدالة الموجية (6.30) وعليه فإن الدالة الموجية

$$\psi_k(x) = C_k \left[e^{i\frac{\pi}{a}x} \pm e^{-i\frac{\pi}{a}x} \right]$$

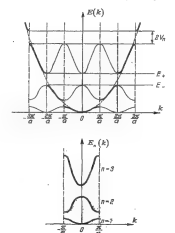
وهذه دالة موجية لأمواج موقوفة، كما بينا قبل قليل.

وضمن هذه الصورة لشرائط الطاقة للبلورة في بعد واحد فإن $E_n(k)$ هي دالة دورية ، وتقع الدالة $E_1(k)$ ضمن منطقة برلوان الأولى ، والدالة $E_1(k)$ ضمن منطقة برلوان الثانية ، والدالة $E_n(k)$ ضمن منطقة برلوان الثانية ، والدالة $E_n(k)$ ضمن منطقة برلوان الثانية المناطق المعتدة (extended zone) . ويمكن نقل أجزاء $E_2(k)$ مثلاً الموجودة في منطقة برلوان الثانية إلى منطقة برلوان الأولى بإضافة \widetilde{G} للمتجه \widetilde{k} ، وكذلك يمكن نقل أي من $E_n(k)$ إلى المنطقة الأولى بإضافة عدد صحيح من

 \vec{G} , وبالتالي تصبح جميع الشرائط ممثلة داخل منطقة برثوان الأولى ، وتسمى هذه الطريقة في تمثيل (Reduced zone). وتجعلُ هذه الطريقة الدالة $E_n(k)$ بمتعددة القيم، أي أن $E_n(k)$ متعددة لكل قيمة من قيم $E_n(k)$ هذه أخذنا $E_n(k)$ مثلاً فإن $E_n(k)$ تاخذ القيم:

$$E_1(k_0), E_2(k_0), E_3(k_0), \dots, E_n(k_n)$$

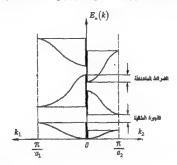
كل منها في شريط مختلف، ولا بد من الإشارة إلى الشريط المعين برمزه المخصص له "a". (انظر الشكل 6.6).



شکل (6.6): E(k) على امتداد مناطق برلوان.

. فيمن منطقة برلوان الأولى (تقليص المناطق). $E_{n}(k)$

وفي حالة البلورات في بعدين أوفي ثلاثة أبعاد، فإن الطاقة $H_n(k)$ لا تعتمد فقط على فيمة لما بل تعتمد أيضًا على اتجاه \bar{k} . وفي كل اتجاه من اتجاهات \bar{k} نحصل على صورة مشابهة لما في الشكل (6.7)، ولكن شرائط الطاقة والفجوات بينها تختلف من اتجاه لآخر، كما أن المسافة الدورية قد تختلف من اتجاه إلى آخر. ويؤدي هذا الاختلاف إلى تطابق جزئي فيما بين الشرائط في الاتجاهات المختلفة (انظر الشكل 6.7). كما يؤدي ذلك إلى تساوي قيم الطاقة في الشرائط المنتالية عند قيم مختلفة للمنجه k، وفي هذه الحالة يمكن للألكترون أن ينتقل من شريط إلى آخر أعلى منه بمجرد تغيير اتجاهه دون حاجة إلى اعطائه طاقة إضافية.



.(k) باتجاهات مختلفة للمتجه الموجى $E_n(k)$:(6.7) شكل

6-5 عدد الحالات في الشريط الواحد

لقد رأينا في حالة البلورة الخطية في بعد واحد، بأن المتجه الموجي k يأخذ القيم التالية:

$$k=0,\frac{2\pi}{L},\frac{4\pi}{L},\dots,\frac{2\pi}{L}m$$

حيث L طول البلورة وهو يساوي L = Na حيث L السافة الدورية ، R عدد R الذرات (وذلك بسبب تطبيق الشروط الحديّة الدورية). وعليه فإن عدد قيم R المكنة ضمن منطقة براوان الأولى بساوى R ، وذلك لأن

 $0 \le m \le N$

أو:

$$-\frac{N}{2} \le m \le \frac{N}{2}$$

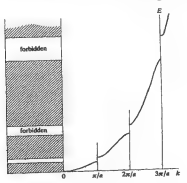
وعدد هذه النقاط (وكل نقطة تمثل فيمة واحدة من فيم A) يساوي N، وهذا العدد يساوي ايضًا عدد الخلايا الأولية لهذه البلورة. أي ان كل خلية أولية واحدة في المبلورة تساهم بقيمة واحدة تمامًا من قيم A المستقلة، وتتطبق هذه النتيجة على كل شريط من شرائط الطاقة.

ومع أننا حصلنا على هذه النتيجة لبلورة في بعد واحد، إلا أنها نتيجة عامة تتطبق ايضًا للبلورات في ثلاثة ابعاد. ولواخذنا الزخم الاسبيني (spin) للإلكترون في الاعتبار لكان عدد الحالات المكنة التي يمكن أن تحل فيها الإلكترونات ضمن الشريط الواحد يساوي 2N.

وعلى سبيل المثال يكون الشريط ممتلنًا بالإلكترونات إذا كانت الخلية الأولية تشتمل على ذرة واحدة تثاثية التكافؤ (تعطى إلكترونين)، أما أذا كانت الذرة أحادية التكافؤ فإن الشريط يكون ممتلنًا إلى النصف بالإلكترونات. ويسمى أعلى شريط طاقي مملوء بالإلكترونات بشريط التكافؤ (Valence band). أما الشريط الذي يلي شريط التكافؤ فيمكن أن يكون فارغًا من الإلكترونات أو مملوءًا بشكل جزئي، ويسمى بشريط التوصيل (Conduction band).

وعندما يكون شريط التكافؤ مملوءًا بالإلكترونات وشريط التوصيل فارغًا فإن البلورة تكون عازلة، وذلك لأن هناك فجوةً طاقية تفصلهما، فلا يمكن لمجال كهربائي عادي أن يجمل الإلكترون في شريط التكافؤ يكتسب طاقة كافية ليقفز فوق الفجوة منتقلاً إلى شريط التوصيل. كما لا يمكن للإلكترون أن يتحرك داخل شريط التكافؤ لأن جميع الحالات داخله مشغولة بالإلكترونات. لاحظ أن هذه الصورة تختلف عما كان عليه الوضع في حالة نموذج الإلكترونات الحرة.

مما تقدم هإنا نتوقع أن تكون البلورة عازلة إذا كان عدد إلكترونات التكافؤ في الخلية الأولية عددًا زوجيًا، إلا إذا حصل تطابق جزئي بين الشريطين فيكون لدينا شريطان يحتوي كل منهما على جزء من الإلكترونات. وعندئد تتوفر الحالات الفارغة التي يمكن أن تنقل إليها الإلكترونات تحت تأثير قوة خارجية، وبالتالي فإن البلورة تكون فلزًا موصلاً أو فلزًا شبه موصل(Semi metal) حسب درجة التطابق بين الشريطين. ويمثل الشكل (6.8) رسمًا توضيحيًا لشرائط الطاقة درجة التطابق بين المرائط الطاقة عند الموسلة.

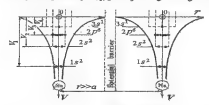


شكل (6.8): شرائط الطاقة وانقطاع E(k) عند حدود مناطق برلوان. لاحظ أن اتساع الشريط.

6-6 طريقة الارتباط الشديد (Tight-binding) للإلكترونات مع الذرات

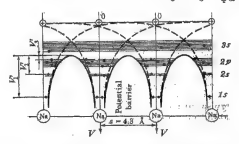
عالجنا في البند السابق أشر الجهد الدوري المنتظم على طبيف الطاقة للإلكترونات "شبه الحرة" —إلكترونات التكافؤ-، ووجدنا أن هذا الأثر يؤدي إلى أن يصبح طيف الطاقة متقطعًا ومؤلفاً من شرائط طاقية تفصلها عن بعضها البعض هجوات. ولكن المعالجة لم تبين كيف تشارك الإلكترونات الداخلية في الذرة والتي تبقى مرتبطة ارتباطاً قويًا مع الذرة وموجودة في مستوياتها الذرية المعروفة ,2s 2p 3s 3p 3d, وتتحرك تحت تأثير الجهد الدوري (V(r) لا تصلح لمعالجة الإلكترونات الداخلية الموجودة في المالحة الإلكترونات الداخلية الموجودة في المدارات الدنيا (low-lying levels).

وقبل المالجة الرياضية الدقيقة، نقدم وصفًا تقريبيًّا لما يحصل عندما تتقارب النزات مكونة الجسم الصلب، ولو آخذنا على سبيل المثال مادة الصوديوم وهي ليست في حالة الصلابة بعد، فإن النزات تكون متباعدة والمسافة بينها (a>(r><a> أكبر كثيرًا من المسافة الدورية في البلورة (a). وتكون الإلكترونات موجودة في كل ذرة في مداراتها المعروفة (2p⁶, 3s¹) ولا يوجد أي نوع من التفاعل بين النزات، إذ يفصلها عن بعضها البعض حاجز واسع ومرتفع من الجهد (potential barrier). ويمنع هذا الحاجز الالكترونات من النفاذ من خلاله والانتقال بين النزات (انظر الشكل 6.9).



شكل (6.9): مستويات الطاقة لذرات الصوديوم عندما تكون بعيدة عن بعضها البعض (r>> a).

وعندما نضغط المادة تدريجيًا تتقارب النرات حتى تصبح المسافة بينها تساوي "a" مكونة البلورة الصلبة، كما يزداد التفاعل بينها ونرى أن حاجز الجهد بين الدرات يقل ارتفاعه ويقل اتساعه ويصبح اتساع هذا الحاجز مساويًا للمسافة الدورية للشبيكة "a"، كما أن الارتفاع يقل إلى درجة أن المستوى الذري 38 يقع فوق الحاجز مما يجمل الإلكترون في المستوى 38 حرًا، ويكون التطابق بين هذه الإلكترونات (38) من جميع الذرات تطابقًا تامًا بحيث تشكل جمعًا يسمى بالغاز الإلكتروني. أنظر الشكل (6.10).



شكل (6.10): شرائط الطاقة لذرات الصوديوم عندما تقترب من بعضها البعض إلى مسافة $^{*}4.3A$ الحظ أن حاجز الجهد قل ارتفاعه وقل اتساعه.

ومن النتائج الأخرى للانخفاض الكبيرة ارتفاع حاجز الجهد وللنقصة الساعه أن تصبح الإلكترونات الداخلية (غير إلكترونات التكافز) قادرة على الحركة داخل البلورة وذلك بالنفاذ (tunneling) من خلال الحواجز التي تفصل الذرات المجاورة. وكلما كان الحاجز اقل ارتفاعًا واقل اتساعًا ازدادت قدرة هذه الإلكترونات على الحركة والاجتماع معًا. ولو وضعنا طاقة الوضع الكهربائية لهذه الإلكترونات على النحو:

 $V = V_a + \delta V$

حيث V_a هي طاقة الوضع للإلكترون عند وجوده في ذرة منفردة. δV

فإن مستويات الطاقة في الذرة المنفردة تكون معروفة من خلال حلول معادلة شرودنجر وهي (المستويات) تعتمد على الأعداد الكمية (n, l) أي أن $E_a(n,l)$ حيث I العدد المتعلق بالزخم الدوراني.

وية البلورة التي تشألف من عدد N من الذرات فإنه يوجد من كل مستوى من $E_{\sigma}(n,l)$ من مستويات الطاقة للذرة المنفردة عدد مقداره N، أي أن كل مستوى من مستويات الذرة المنفردة يصبح مستوى متشعبًا (degenerate) من الدرجة N داخل البلورة. ولكن جهد التفاعل الإضافي بين الذرات المتجاورة يودي إلى إزالة هذا التشعب، وأن ينفصل المستوى المشعب إلى عدد كبيرجدًا (N) من المستويات المتقاربة جدًا في الطاقة مكونًا ما يسمى (الشريط الطاقي).

فإذا كان مستوى الطاقة $E_a(n,l)$ فإذا المندرة متشعبًا من الدرجة (21+1) فإن الشريط الطاقي في البلورة (والناتج عنه) يحتوي على عدد N(2l+1) من المستويات المتقارية جدًا. وعليه فإن المستوى 8 في الذرة يصبح شريطًا يحتوي على N من المستويات وبالتالي على N من الألكترونات، وهكذا للمستويات الأخرى.

أما المسافة بين المستويات المتقاربة ضمن الشريط الواحد فهي صفيرة جدًا (حوالي °10⁻²⁸)، بحيث يمكن اعتبار الطاقة داخل الشريط دالة مستمرة.

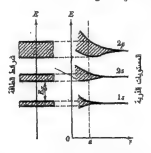
ولما كانت الإلكترونات الداخلية القربية من نواة النرة أشد ارتباطًا مع النواة من الإلكترونات البميدة نصبيًا، فإن تأثرها بجهد الزعزعة " 87" الإضافي يكون

الإلكاتونات تحت تأثير الجهد الدوري المنتظم عص

ضئيلاً ، ولذا فإن عرض الشريط الطافي لها يكون فليلاً. أما الإلكترونات البعيدة فإن تأثرها بالجهد 87 يكون كبيرًا وبالتالي فإن عرض الشريط الطاقي لها يكون اكثر اتساعًا. ولو رمزنا لعرض الشريط الطاقى بالرمز AE فإن:

 $\Delta E(1s) < \Delta E(2s) < \Delta E(2p) < \Delta E(3s) < ...$

أما الفجوة الطاقية $E_{\rm g}$ التي تفصل الشريط عن الشريط الذي يليه فإنها تقل كلما ازدادت الطاقة (انظر الشكل 6.11).



شكل (6.11): تكوّن الشرائط في البلورة أبتداءً من المستويات الذرية.

ويحصل في بعض الحالات أن تتطابق بعض الشرائط المتجاورة، ففي بلورة البريليوم مثلاً يتطابق الشريطان 2s, 2p تطابقاً جزئيًا ليتكون شريط مختلط لا يكون امتلاءً اجزئيًا.

لقد هدمنا صورة وصفية لما يحدث للمستويات النرية في النرة المنفردة عندما بتقارب النرات مكونة البلورة الصلبة، وأن هذه المستويات نتجمع على شكل شرائط طاقية تفصلها فجوات. ونود الآن أن نعالج هذه المسألة ممالجة رياضية دقيقة لحساب طيف الطاقة لهذه الإلكترونات E(k) وحساب مقدار الفجوة الطاقية بين الشرائط.

__ القصل السادس

ونبدأ هذه المعالجة بأن نفترض بأن حلول معادلة شرودنجر للذرة المنفردة معروفة:

$$H_{\bullet}(r-r_n)\phi_i(r-r_n) = E_i \phi_i(r-r_n)$$
(6.37)

 $r_n = n_1 \overline{a}_1 + n_2 \overline{a}_2 + n_3 \overline{a}_3$ حيث H_0 هو الهاملتونيون للذرة الموجودة في الموقع المستوى الذري ϵ_{I_1} وأن $\theta_1(r-r_n)$ المستوى الذري $\theta_2(r-r_n)$ وأن الإلكترون موجود في الموضع T_0 والهاملتونيون H_0 يساوي:

$$H_{\circ} = \frac{P^2}{2m} + V_{\circ} (r - r_n)$$

ويمكن وصف أشر الـذرات الأخرى المجـاورة للـذرة "7" بافتراض زعزعـة إضافية (جهد إضافيً) على الهاملتونيون للإلكترون في الذرة 12.

ولو رمزنا لهذه الزعزعة الإضافية بالرمز $V'(r-r_n)$ فإن الهاملتونيون يصبح:

$$H = H_a + V'(r - r_n)$$
 (6.38)

ويمكن معالجة المسألة باستخدام نظرية الزعزعة في ميكانيكا الكم حيث أن $V(r-r_n) << H$. وحيث أن جهد الزعزعة الإضافي ناتج عن أثر الذرات المجاورة للذرة T_n ، فإنا نستطيع أن نكتبه على النحو

حيث يتم الجمع هوق جميع الذرات (غير الذرة r_n والقريبة منها).

ونحاول الآن ايجاد الحلول لمعادلة شرودنجر

$$H\psi_k(r) = E(k)\psi_k(r)$$
 (6.40)

وعند ايجاد الدوال الموجية $\psi_k(r)$ فإنه يمكن ايجاد طاقة الإلكترون من خلال العلاقة

$$E(k) = \frac{\int \psi_k^* F_k \psi_k d^{\theta} r}{\int \psi_k^* \psi_k d^{\theta} r} \dots (6.41)$$

variational principle وتسمى هـنه الملاقـة بالطريقـة التغييريـة variational هـغـكانيكا الكم)

وللمضي هدمًا في ايجاد الحلول نفترض بأن الدالةالموجية ψ_k يمكن كتابتها $\dot{\phi}_i(r-r_n)$ بشكل تقريبي على شكل جمع من الدوال الموجية الذرية $\psi_k = \sum_n C_n \phi_i(r-r_n)$

وحتى تكون الدالة $|V_k|$ خاضمة لنظرية بلوخ، أي أنها دالة دورية، فيجب أن نختار $|C_n| = e^{ik.r}$ ، وعندنَّذ فإن نختار $|C_n| = e^{ik.r}$ ، وعندنَّذ فإن

$$\psi_{k} = \sum_{n} e^{ik.r_{n}} \phi_{l}(r - r_{n})$$

$$\psi_{k+0} = \sum_{n} e^{ik.r_{n}} e^{iG.r_{n}} \phi_{l}(r - r_{n}) = \psi_{k}$$
(6.42)

ونعود الآن إلى المعادلة (6.41) لحساب E(k) ، هنجد أن

$$\int \psi_k^* \psi_k d^3 r = \sum_{n,m} e^{ik \cdot (r_n - r_m)} \int \phi_i^* (r - r_m) \phi_i (r - r_n) d^3 r \dots (6.43)$$

وحيث أن فيمة $(r-r_m)$ تكون كبيرة بالقرب من r_m فقط لأن موضع الإلكترون محدد (localised) فإننا نكتفي في الممادلة (6.43) بالحدود التي تكون m=n أى أن

$$\int \psi_{k}^{*} \psi_{k} d^{3}r = \sum_{n} \int \phi_{i}^{*} (r - r_{n}) \phi_{i}(r - r_{n}) d^{3}r = N \dots (6.44)$$

حيث N عدد الذرات في البلورة.

وبالتعويض في المعادلة (6.41)، نجد أن الطاقة E(k) تساوى:

حيث تشتمل قيم r_m مواضع اقرب الذرات المجاورة للذرة r_m فقط، وحيث أن:

$$A_{i} = -\int \phi_{i}^{*}(r - r_{n})V'\phi(r - r_{n})d^{3}r$$

$$B_{i} = -\int \phi_{i}^{*}(r - r_{m})V'\phi_{i}(r - r_{n})d^{3}r$$
(6.46)

التكامل الذي يشتمل على H_{\circ} اقتصرنا فيه على اخذ الحدود التي m=n فقط)

وإذا اخذنا اقرب الذرات المجاورة في بلورة مكعبة فإن:

$$(r_n - r_m) = (\pm a, 0, 0)$$
, $(0, \pm a, 0)$, $(0, 0, \pm a)$

وبالتمويض في المعادلة (6.45) نجد أن الطاقة تساوي

$$E(k) = E_i - A_i - 2B_i \left(\cos k_x a + \cos k_y a + \cos k_z a\right) \dots (6.47)$$

ويظهر من هذه النتيجة بأن المستوى الذري E_i في الذرة المنفردة يصبح (عند تقارب الذرات مكونة البلورة الصلبة) شريطًا أُزيح مركزه عن المستوى E_i بمقدار A_i ، بينما يتناسب عرضه مع المقدار A_i

ويمثل مقدار الإزاحة A، أثر جهد الذرات المجاورة على الإلكترون في الذرة r_n ، وهو مقدار موجب لأن V سالب.

أما المقدار B_i فهو يمثل قيمة التكامل التبادلي (exchange integral) الذي يعطى احتمالية انتقال الإلكترون من ذرة إلى أخرى بسبب تطابق الدوال الموجية ويعني ذلك أن الإلكترون المرتبط بالنرة T_i يقضي جزءًا من الوقت في الذرة من ويتفاعل مع الإلكترونات فيها ، ويؤدي هذا الاختلاط إلى نشوء شريط ضيق من المستويات المقاربة جدًا. وتزداد هذه الاحتمالية مع ازدياد تطابق الدوال الموجية وذلك عندما يقل أرتفاع حاجز الجهد بين الذرات ويقل اتساعه كما اسلفنا.

ويتبين من الحسابات بأن $B_{l} < 0$ للمستويات الذرية من النوع B_{l}

.p للمستويات الذرية من النوع $B_t > 0$

ويمكن تلخيص نتائج هذه المالجة بما يلي:

اك الم كانت قيمة cosine تتراوح ما بين (-1-+1) فإن قيمة E_i الدنيا تساوي المايت قيمة $E_{\min}(k)=E_i-A_i-6B_i$ أميا قيمتها العليا فهي تساوي $E_{\max}(k)=E_i-A_i+6B_i$. وعليه فإن عرض الشريط الطاقي يساوي $E_{\max}(k)=E_i-A_i+6B_i$

ولو أخذنا قيمًا صغيرة للمتجه \bar{k} حول نقطة ما يخ منطقة برلوان، فإن الدالة $\cos ka \approx 1 - \frac{(ka)^2}{2}$ عمكن تقريبها على النحو $\cos ka \approx 1$.

وبالتعويض في معادلة (6.47) للطاقة نحصيل على:

$$E(k) \approx E_1 - A_1 - 6B_1 + B_1 a^2 k^2$$

 $E(k) = E_{min} + B_1 (ka)^2$ (6.48)

وتمثل هذه الملاقة كيفية تغير E(k) بالقرب من قاع الشريط (عند E(k=0) وذلك للشريط من النوع E(k=0)

أما للشريط من النوع p (حيث $B_i > 0$ فإن القيمة العظمى والقيمة الدنيا E(k) عنافة E(k)

$$E_{\text{max}}(k) = E_i - A_i + 6B_i \qquad k = 0$$

$$E_{\min}(k) = E_l - A_l - 6B_l$$
 $k = \pm \frac{\pi}{a}$

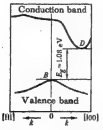
وبالتالي فإن تغير E(k) بالقرب من قمة الشريط (حول E(k)) يكون على النحو و $E(k)=E_{\rm max}(k)-B_i(ka)^2$

- و) إن عرض الشريط الطاقي (ويساوي ,12B) يكون أكبر كلما كان التطابق بين الدوال الموجية للذرات كبيرًا. أي أن الشرائط للإلكترونات الداخلية (,18) تكون ضيفاً بسبب عدم امتداد هذه الدوال لمسافات كبيرة نسبياً ، ويسزداد عرض المشريط للإلكترونات في المستويات العليا (..., 2P, 38, 3P, ...). ويكون عرض الشريط (أو المشرائط) الاعلى كبيرًا لأن الدوال الموجية للإلكترونات في هذه المستويات تمتد فوق مسافة تساوي "ق" تقريبًا. وعليه فإن طريقة الربط الشديد لحساب (£/) تصبح غير صائحة أو غير مفيدة.
- ق) يتم تعبئة الشريط الطاقي بالإلكترونات حسب قاعدة باولي بحيث يستوعب كل مستوى من المستويات المتقارية في الشريط الواحد اثنين من الإلكترونات. ونبدأ بالشريط الأدنى أولاً ثم الذي يعلوه ثم الذي بعده وهكذا حتى يتم استيماب جميع الإلكترونات.

ففي فلز الصوديوم مثلاً بمتلئ الشريط (18) أولاً ثم الشريط (28) ثم الشريط (29). ثما الشريط (38) فيكون مملوءًا إلى النصف لأن المستوى 38 في الذرة يحتوي على إلكترون واحد فقط، ويكون الشريط الذي بعده (أي الشريط (3) فارغًا تمامًا.

وكما ذكرنا سابقًا يُسمى اعلى شريط ممتلى (2p في الصوديوم) "شريط التكافؤ"، أما أول شريط مملوء جزئيًا أو فارغ فيسمى شريط التوصيل.

أما الفجوة الطاقية بين الشريط والذي يليه فهي تساوي أقل مسافة بين اعلى نقطة في الشريط الأول وإدنى نقطة في الشريط الذي يعلوه. ويطلق عادة اسم الفجوة الطاقية المميزة لمادة ما على أقل مسافة بين أعلى نقطة في شريط التكافؤ وأدنى نقطة في شريط التوصيل. ولو رسمنا خطين متوازيين أحدهما مماسًا لقاع شريط التوصيل والآخر مماسًا لقمة شريط التكافؤ فإن المسافة بينهما هي الفجوة الطاقية \mathcal{F}_{e} (انظر الشكل 6.12).



شكل (6.12): تمثيل النحنى E(k) لعنصر السيليكون في الجاهين مختلفين للمتجه E(k) . لاحظ أن الفجوة الطاقية E_k هي المسافة بين أدنى نقطة E في شريط التكافق.

ر القصل السادس

وليس ضروريًا أن تكون قمة شريط التكافؤ وقاع شريط التوصيل عند نفس القيمة للمتجه k.

مثال:

احسب E(k) لبلورة مكمبة من النوع (fcc) باستخدام العلاقة (6.47).

إذا اخذنا أقرب الذرات المجاورة في هذه البلورة فإن:

$$(r_n - r_m) = \left(\pm \frac{a}{2}, \pm \frac{a}{2}, 0\right), \left(\pm \frac{a}{2}, 0, \pm \frac{a}{2}\right), \left(0, \pm \frac{a}{2}, \pm \frac{a}{2}\right)$$

وعليه فإن:

$$\begin{split} E(k) &= E_i - A_i - 4B_i \left[\cos\frac{k_z a}{2} \cos\frac{k_y a}{2} + \cos\frac{k_y a}{2} \cos\frac{k_z a}{2} + \cos\frac{k_z a}{2} \cos\frac{k_z a}{2} \right] \\ E_{\min}(k) &= E_i - A_i - 12B_i \qquad \qquad \left(k_z = k_y = k_z = 0 \right) \\ E_{\max}(k) &= E_i - A_i \qquad \qquad \left(k_z = k_y = k_z = \pm\frac{\pi}{a} \right) \end{split}$$

 $12B_i$ أن عرض الشريط يساوي أن عرض

مثال:

احسب E(k) لبلورة مكعبة من النوع (bcc) وأثبت أن:

$$E(k) = E_i - A_i - 8B_i \cos \frac{k_x a}{2} \cos \frac{k_y a}{2} \cos \frac{k_z a}{2}$$

لاحظ أن:

$$r_n - r_m = \frac{1}{2} \left[\pm a, \pm a, \pm a \right]$$

6-7 ديناميكا حركة الإلكترونات في البلورات

لقد رأينا في البنود السابقة بأن طيف الطاقة للإلكترونات في البلورات المرتبة ترتيبًا دوريًا منتظمًا مؤلف من شرائط طاقة تفصلها فجوات: وإن الشريط الواحد يحتوي على عدد N من الحالات الكهية التي يمكن للإلكترونات أن تحل فيها، وبالتالي فيإن الشريط الواحد يمكن أن يستوعب N من الإلكترونات، وتبدأ الإلكترونات باشغال هذه الشرائط: الشريط الأدنى أولاً، ثم الذي يعلوه ثم الذي بعده وهكذا حتى نصل إلى أعلى شريط مملوء بالإلكترونات (شريط التحافق). وبعد شريط التحافق توجد الفجوة الطاقية E_g التي تفصله عن شريط التوصيل. ويكون شريط التوسيل إما فارغًا (ليس فيه إلكترونات) أو مملوءًا جزئيًا بالإلكترونات أو معلامًا بشكل جزئي مع شريط مجاور.

وفي ضوء هذه الصورة لطيف الطاقة الإلكتروني، نود أن نعرف كيف تتحرك هذه الإلكترونات تحت تأثير قوى خارجية كالمجال الكهريائي أو المجال المناطيسي أو الطاقة الحرارية. وتوصف حالة الإلكترون بتعديد كل من: موضع الإلكترون \bar{x} ، المنجه الموجي له \bar{x} , ورقم الشريط \bar{n} الذي هو فيه. والسوال هو كيف تتغير هذه الكميات الثلاث تحت تأثير القوى الخارجية؟ ويمكن الإجابة على هذا السؤال بأن دراسة حركة الإلكترون تقتضي استخدام معادلة شرودنجر المشتملة على الزمن، أى

$$\Psi = \psi(r)e^{-i\frac{E}{\hbar}t} \dots (6.50)$$

لحصلنا على معادلة شرودنجر غير المشتملة على الـزمن، والـتي كانت حلولها هي دوال بلوخ $\psi(r)=u_k(r)e^{kr}$ على ذلك تكون حلول المعادلة (6.49) على النحو

$$\Psi_{n,k}(r,t) = u_{nk}(r)e^{i\left[(kr)\frac{Z_n(k)}{\hbar}\right]}$$
(6.51)

ولكن تمثيل الإلكترون بدالة بلوخ واحدة (ذات طول موجي واحد أو قيمة واحدة للمتجه K) يجعل تحديد موضع الإلكترون غير ممكن حسب مبدأ عدم التحديد (ΔxΔp~h). وحتى نستطيع متابعة موضع الإلكترون مع الـزمن كان ضروريًا أن نمثل الإلكترون بحزمة موجية (wavepacket) بدلاً من موجة احادية. وتتالف الحزمة الموجية من مجموع عدة أمواج متقارية في اطوالها الموجية ضمن مدى ممين &

هإذا كان المتجه الموجي للإلكترون k_a هإنا ناخذ مجموعة من أمواج بلوخ من نفس الشريط الملساهي والستي تستراوح المتجهات الموجيسة لهسا بسين القيمستين $\Delta k_a - \Delta k \to k_a + \Delta k$ ونجد القيمة الوسطية لها هوق المدى $\Delta k_a - \Delta k$ ، أي أن الدالة الموجية للإلكترون $k_a + \Delta k$ وحد تصبح:

$$\Psi_{nk}(x,t) = \frac{1}{2\Delta k} \int_{k-\Delta k}^{k+\Delta k} u_{nk}(x) e^{\left(kx - \frac{E_n(k)}{\hbar}t\right)} dk \qquad (6.52)$$

وحيث أن $u_{nk}(x)$ تتغير بشكل طفيف مع k ضمن المدى الصغير فيمكن إخراجها من التكامل، كما يمكن نشر $E_n(k)$ حول k وبالقرب منها:

$$E_n(k) = E_n(k_*) + \frac{\partial E_n}{\partial k}\Big|_{k_*} \cdot (k - k_*) + \dots$$

وبذلك فإن المعادلة (6.52) تصبح على النحو

$$\Psi_{nk}(x,t) = \frac{\overline{u}_{nk}(x)}{2\Delta k} e^{i\left(k_x \frac{E(k_x)}{\hbar}t\right)^{+\Delta k}} \int_{-\lambda k}^{\Delta k} e^{ik\left(x \frac{\partial E_n t}{\partial k \hbar}\right)} dk' \qquad (6.53)$$

حيث عوضنا:

$$(k-k_{\circ})=k'$$

وبإجراء التكامل نحصل على:

$$\Psi_{nk}(x,t) = u_{nk_s}(x)e^{\left(k_s \cdot \frac{E(k_s)}{\hbar}t\right)} \cdot \frac{\sin y\Delta k}{y\Delta k} \quad ... \quad (6.54)$$

حيث عوضنا:

$$y = \left(x - \frac{\partial E}{\partial k}\right)_{k_0} \frac{t}{\hbar}$$
 (6.55)

أي أن السعة الإهتزازية للحزمة الموجية لا تعتمد فقط على $u_{nk}(x)$ ، ولكنها تعتمد أيضًا بشكل أساسي على العامل الإضافي $\left(\frac{\sin y \Delta k}{y \Delta k}\right)$ ، وأعظم قيمة لهذا العامل الإضافي هي الواحد ، وذلك عندما $\Delta k = 0$ (موجة بلوخ احادية) ، أو عندما y = 0 . ويالتالي هإن سعة الحزمة الموجية تكون اعظم ما يمكن عندما y = 0 ، أي عندما عندما

$$x = \frac{1}{\hbar} \frac{\partial E}{\partial k} \bigg|_{k_0} t \dots (6.56)$$

وتتلاشى سعة الحزمة الموجية عندما 0 << |y|. أي أن الحزمة الموجية التي تمثل الإلكترون متموضعة في منطقة ضيقة يتغير مكانها مع الزمن، وأن مركز هذه الحزمة الموجية (0 = y) يمثل موضع الإلكترون. وبذلك نرى بأن السرعة الجماعية للحزمة الموجية تعطى بالملاقة:

$$\upsilon_{x} = \frac{dx}{dt} = \frac{1}{\hbar} \frac{\partial E}{\partial k} \bigg|_{k_{0}}$$
 (6.57)

وهي نفس السرعة التي يتحرك بها الإلكترون الذي طاقته $E_n(k_*)$ ضمن الشريط الطاقى. وإذا كانت الحركة في ثلاثة ابعاد فإن:

$$\vec{v} = \frac{1}{\hbar} \nabla_k E_n(k) \dots (6.58)$$

ومن هذه النتيجة الهامة ، نرى بإن سرعة الإلكترون تعتمد فقط على المنعنى $E_n(k)$ وعلى فيمة k ولا تتغير مع الـزمن . ونحصل من هـذه النتيجة على سرعة الإلكترونات في نموذج الإلكترونات الحرة ($E=\frac{\hbar^2 k^2}{2m}$) . وهـي تساوي وهـي النتيجة الكلاسـيكية المعروفة . حيث يمثل المقـدار ($\hbar k$) الـزخم الخطـي للالكترون في هذا النموذج.

أما الإلكترونات التي تتحرك تحت تأثير الجهد الدوري المنتظم داخل الشريط الطاقي المعين فإن سرعتها تزداد مع زيادة k ما دامت قيمة k بعيدة عن حافة منطقة برلوان $(\frac{\pi}{a}\pm)$. أما عند الحافة فإن $\nabla_k E_a(k)=0$ وبالتالي فإن السرعة العامودية على الحافة تساوي صفرًا. ويتفق ذلك مع حقيقة حصول انعكاس براغ للأمواج عند هذه النقطة وظهور الأمواج الموقوفة.

ومن المعروف أن متوسط الرخم الخطي للإلك ترون مرتبط مع متوسط السرعة، أي:

 $\vec{p} = m\vec{v}$

حيث m هي الكتلة الساكنة للإلكترون؛ وعليه فإن:

$$p = \frac{m}{\hbar} \nabla_k E(k) \dots (6.59)$$

ونحصل من هذه العلاقة على أن $p = \hbar k$ الإلكترونات الحرة فقط. أما $p = \hbar k$ الإلكترونات في شرائط الطاقة ، فلا يمثل المقدار $\hbar k$ الزخم الخطي لها. أي أن زخم الحترونات بلوخ لا يتناسب خطيًا مع المتجه الموجى k.

(eigenstates) ويتضح ذلك بشكل عام من أن دوال بلوخ ليست دوالاً صحيحة للمؤلف ويتضح ذلك بشكل عام من أن هذا المؤثر ($\nabla \frac{\hbar}{2}$) عندما يؤثر على دالة بلوخ يعطينا:

$$\frac{\hbar}{i} \nabla \psi_{nk} = \frac{\hbar}{i} \nabla \left(e^{ik.r} u_{nk}(r) \right)$$

$$= \hbar k + e^{ik.r} \frac{\hbar}{i} \nabla u_{nk}(r)$$
(6.60)

أي أن النتيجة ليست مقدارًا ثابتًا مضروبًا في ١٠٠٠.

ومع ذلك فإنه يطلق على المقدار (ħk) لإلكترونات بلوخ اسم الرخم البلوري (crystal momentum) للإلكترون. وسبب ذلك أن حساب التغير في هذا المقدار يأخذ بالاعتبار القوىالخارجية المؤثرة فقط، ولا يأخذ القوى الداخلية الناشئة عن المجال الدوري للبلورة.

6-8 معادلة الحركة والكتلة الفعالة

تـــتغير طاقــة الإلكـــتون $E_n(k)$ تحــت تـــأثير القـــوى الخارجيــة (كالمحــال الكهريــائي أو المجــال المغناطيسي) ، مما يـدل على أن المتجـه الموجي يتغير أيضًا ، وعندئز هإن الدالـة الموجيــة الــتي تمثل الإلكــترون هــي $\Psi_{nk}(r,k,t)$ حيــث يكــون .k(t) ونستطيع الآن أن نحسب .k(t) كما يلي:

إذا أثرت قوى خارجية F على الإلكترون لمدة زمنية "dt" فإن التغير في طاقة الإلكترون ضمن الشريط الإلكترون $dE = (\vec{F} \cdot \vec{v})dt$ الإلكترون ضمن الشريط الإلكترون

ولكن الطاقة E تتغير مع k ضمن الشريط ايضًا، أي أن:

$$dE = (\nabla_k E).dk \dots (6.61)$$

حيث dk هو التفير في المتجه الموجي خلال الفترة الزمنية dt ، ومن تساوي العلاقتين

$$dE = (F.\upsilon)dt = (\nabla_k E)dk$$

وبالتعويض عن $abla_k E = \frac{1}{\hbar} \nabla_k E$ ، فإنا نحصل على العلاقة:

$$F = \hbar \frac{dk}{dt} = \hbar \dot{k} \qquad (6.62)$$

وتعتبر هذه العلاقة هي معادلة الحركة الإلكترونات بلوخ في البلورات. وهي تناظر معادلة نيوتن تنص على أن القوة تناظر معادلة نيوتن تنص على أن القوة الخارجية تساوي معدل التغير في الزخم الخطي للجسيم، بينما تنص المعادلة (6.62) أن معدل التغير في المتجه الموجي يساوي القوى الخارجية. وسوف نرى الفرق أذا تابعنا حساب تسارع الإلكترونات داخل البلورات، فلو أخذنا السرعة من العلاقة (6.58)، لحصلنا على:

$$\frac{dv}{dt} = \left(\frac{dk}{dt}\nabla_k\right)\frac{1}{\hbar}\nabla_k E$$

$$= \frac{1}{\hbar^2}(F.\nabla_k)\nabla_k E$$
(6.63)

وبالقارنة مع قانون نيوتن للحركة، نستطيع تعريف الكتلة الفعالة ("m")
(effective mass) على النحو:

$$\frac{1}{m^*} = \frac{1}{\hbar^2} \nabla_k \nabla_k E \qquad (6.64)$$

وبالتالي فالكتلة الفعالة للإلكترون ليست كمية غير متجهه وليست ذات قيمة واحدة ثابتة، بل هي تعتمد على الاتجاهات داخل البلورة، وبشكل عام يمكن تمثيلها على هيئة Tensor من الرتبة الثانية

$$\frac{1}{m^*} = \frac{1}{\hbar^2} \begin{pmatrix} \frac{\partial^2 E}{\partial k_x^2} & \frac{\partial^2 E}{\partial k_y \partial k_y} & \frac{\partial^2 E}{\partial k_z \partial k_z} \\ \frac{\partial^2 E}{\partial k_y \partial k_z} & \frac{\partial^2 E}{\partial k_y^2} & \frac{\partial^2 E}{\partial k_y \partial k_z} \\ \frac{\partial^2 E}{\partial k_z \partial k_z} & \frac{\partial^2 E}{\partial k_z \partial k_y} & \frac{\partial^2 E}{\partial k_z^2} \end{pmatrix}$$
(6.65)

وهذه المصفوفة متماثلة، ويمكن تحويلها بحيث تتطابق مع المحاور الثلاثة الرثيمية للبلورة وعندئذ فإنها تصبح قطرية، أي

$$\frac{1}{m^*} = \frac{1}{\hbar^2} \begin{pmatrix} \frac{\partial^2 E}{\partial k_x^2} & & \\ & \frac{\partial^2 E}{\partial k_y^2} & & \\ & & \frac{\partial^2 E}{\partial k_x^2} \end{pmatrix} \dots (6.66)$$

وفي حالته الإلكترونات الحرة فإن الكتلة متساوية في جميع الاتجاهات، وتصبح الكتلة الفعالة كمية غير متجهة (m°=m).

ويمكن الحصول على الخصائص الاساسية للكتلة الفعالة من نموذج البلورة في بعد واحد حيث تكون:

$$\frac{1}{m^*} = \frac{1}{\hbar^2} \frac{\partial^2 E}{\partial k^2} \quad \quad (6.67)$$

أي أن مقلوب الكتلة الفعالة يساوي المشتق الثاني للشريط الطاقي. وعليه تكون "m موجبة في الجزء السنفلي من الشريط، وسالبة في الجزء العلوي. فالإلكترون إذن يتسارع تحت تأثير القوة الخارجية وهو في الجزء السفلي من

الشريط، ويتباطأ وهو في الجزء العلوي إلى أن تصل سرعته إلى الصفر في اللحظة التي تصل عندها الطاقة إلى قمة الشريط عند حافة منطقة براوان.

أما قيمة "m فتكون أكبر في الشريط الضيق منها في الشريط الواسع، وذلك لأن $\frac{\partial^2 E}{\partial k^2}$ يكون صغيرًا في الشرائط النضيقة وتزداد قيمته في الشرائط المريضة. وكما مر معنا يكون الإلكترون اقوى ارتباطًا مع الذرة التي هو فيها في الشرائط الضيقة مما هو عليه في الشرائط العريضة. وهكذا فإن الكتاة الفعالة للإلكترونات المرتبطة بقوة في الشرائط الضيقة تكون اكبر منها للإلكترونات المرتبطة بقوة في الشرائط الضيقة تكون اكبر منها للإلكترونات الضعيفة الارتباط في الشرائط العريضة.

وهــنه الخــصائص العامــة للحتلــة الفعالــة (m^*) مرتبطــة مـع حقيقــة أن الإلحكترون في البلورة لا يتأثر فقط بالقوة الخارجية، بل هو واقع ايضاً تحت تأثير قوة داخلية ناتجة عن الجهد البلوري الدوري. ولو أطلقنا على هـنه القوة الداخلية الرمـز (crystalline force) F_c

$$\frac{dv}{dt} = \frac{1}{m} (F + F_c) \dots (6.68)$$

وحيث أن F_c غير معروفة ، نستطيع إعادة كتابة المعادلة (6.68) على النحو:

$$\frac{dv}{dt} = \frac{1}{m^*} F \dots (6.69)$$

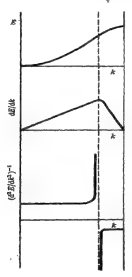
حيث يظهر أثر F_c من خلال استبدال الكتلة الفعالة بالكتلة العادية. ويمقارنة المعادلتين أعلاه، نحصل على:

$$\left(\frac{m}{m^*}-1\right)F = F_c \quad \dots \quad (6.70)$$

وتُظهر هذه المعادلة بوضوح بأن الفرق بين m°، m سببه القوى البلورية الداخلية، وأن حركة الإلكترونات في البلورات تتاثر بهذه القوى الداخلية.

ويمكن قياس الكتلة الفعالة للإلكترونات تجريبيًا من خلال قياس بعض الخصائص الضوثية أو التوصيلية للبلورات، ومن هذه القياسات نستطبع أن نرسم طيف الطاقة للشريط $E_n(k)$.

ويمثل الشكل (6.13) كيفية تغير السرعة، والكتلة الفعالة (\vec{m}) مع المتجه الموجى ضمن الشريط الطاقي.



شكل (6.13): السرعة
$$m^* \sim \left(\frac{d^2 E}{dk^2}\right)^{-1}$$
 الكتلة الفعالة $\frac{dE}{dk}$ ضمن الشريط فيد (6.13): $E(k)$

__ القصل السادس

في ضوء ما تقدم، يمكن تلخيص العلاقات التي تحكم حركة الإلكترونات في شرائط الطاقة فيما يلي:

- اقتصرت المالجة على الحركة ضمن الشريط الواحد (أي أن "n" ثابت) ولا يسمح هذا النموذج بانتقال الإلكترونات بين الشرائط المختلفة.
 - 2) يتغير المتجه الموجى k للإلكترون وموضعه r وفق المعادلات:

$$\dot{r} = \upsilon(k) = \frac{1}{\hbar} \nabla_k E_n(k)$$
 $\hbar \dot{k} = F$

- 3) تعتمد المعالجة على معرفة الدالة $E_n(k)$ فقط (دون الاهتمام بكيفية حسابنا لها).
- 4) تهدف المعالجة إلى الربط بين البناء الشرائطي (الشرائط والفجوات) لطاقة
 الإلكترونات والخصائص الفيزيائية للعادة.

6-9 بعض نتائج معادلات الحركة

نستطيع من خلال استخدام ممادلات الحركة للإلكترونات في شرائط الطاقة، أن ندرس الخصائص التوصيلية للمواد ونصنفها إلى مواد عازلة أو موصلة أو شبه موصلة. كما نستطيع تحديد نوع نواقل التيار الكهريائي.

وكما مر معنا سابقاً فإن شرائطا الطاقة منها ما هو معلوء تماماً بالإلكترونات (أي أن جميع الحالات الكمية في الشريط مشغولة بالإلكترونات)، ومنها ما يكون معملوءًا بشكل جزئي (أي أن بعض الحالات الكمية مشغول بالإلكترونات والبعض الآخر هارغ). وحسب قاعدة باولي فإن الإلكترون لا يمكن أن ينتقل إلى حالة مشغولة بإلكترون آخر لأن الحالة الواحدة لا تقبل إلا جسيماً واحداً. ولكن الإلكترون يمكن أن ينتقل من الحالة الواحدة لا تقبل إلا جسيماً واحداً. ولكن الإلكترون يمكن أن ينتقل من الحالة التي هو فيها إلى حالة أخرى هارغة.

وسـوف نـدرس سـلوك الإلكترونـات أولاً في الـشريط الملـوء تمامًـا، ثـم في الشريط الملوء جزئيًا (إلى النصف أو اقل)، ثم في شريط التكافؤ الذي يشتمل على بمض الحالات الفارغة.

أ- الشريط الملوء بالإلكترونات

تتاسب كثافة النيار الكهربائي في المواد مع كثافة الإلكترونات (عددها في وحدة الحجوم) ومع سرعة هذه الإلكترونات (j=nev). ونسأل هنا كيف تساهم الإلكترونات الموجودة في أحد شرائط الطاقة في النيار الكهربائي عندما يكون هذا الشريط مملوءًا. ولو أخذنا حجمًا d^3k فضاء k فضاء k فإن مساهمته في تيار الجسيمات الناقلة تساوي v(k) v(k) أي أن كثافة النيار الكهربائي تساوى:

$$j = \frac{-e}{(2\pi)^3 \hbar} \int \nabla_k E(k) d^3k \qquad (6.71)$$

 $oldsymbol{V}$ حيث عوضنا $oldsymbol{V}_k E(k) = rac{1}{\hbar}
abla_k E(k)$ حيث عوضنا

وإذا أردنــا حساب مساهمة جميع الإلكترونــات في شــريط مملــوه، هــإن التكامل يكون فوق منطقة برلوان الأولى. ويسبب التماثل في الشريط الطــاقي هإن كل سرعة U(-k) = E(-k) يقابلها سرعة U(-k) داخل الشريط. وحيث أن U(k) هإن السرعة هإن السرعة

$$v(-k) = \frac{1}{\hbar} \nabla_{-k} E(-k) = -\frac{1}{\hbar} \nabla_{k} E(k) = -v(k)$$
(6.72)

وبناء على ذلك فإن التيار داخل المشريط المملوء يساوي صفرًا أي j(full band) = 0

ويمكن الوصول إلى نفس النتيجة إذا حسبنا مقدار الزيادة في الزخم لجميع الإلكترونات داخل الشريط عندما توضع البلورة تحت تـاثير قـوة خارجيـة F. وللحركة في بعد واحد فإن

$$dp_x = d\left(mv_x\right) = m\frac{dv_x}{dt}dt$$

$$= \frac{m}{m}F_x dt \qquad (6.73)$$

وعليه فإن معدل التغير في الجميع الإلكترونات في الشريط بساوي $\overline{dp_x} = \frac{1}{2\pi la} \int\limits_0^{s/a} dp_x dk_x$

وبالتمويض من المعادلة (6.73) ومن المعادلة (6.67) للكتلة الفعالة نحصل على

$$\overline{dp_x} = \frac{a}{2\pi} \frac{m}{\hbar^2} F_x dt \int \frac{d^2 E}{dk_x^2} dk_x$$

$$= \frac{a}{2\pi} \frac{m}{\hbar^2} F_x dt \frac{dE}{dk_x} \Big|_{x=0}^{x/a} \qquad (6.74)$$

ومن العلاقة (6.27)، فإن:

$$\overline{dp_x} = 0 \quad \dots \quad (6.75)$$

ونحصل على نفس النتيجة لكل من الاتجاهين y, z. ومنى هذه النتيجة هو أنه عندما تكون جميع الحالات المكنة داخل الشريط مشفولة بالإلكترونات فإن هذه الإلكترونات لا تستطيع الانتقال إلى حالات جديدة غير التي هي فيها لأنه لا توجد حالات فارغة. لذا فإن التيار الكهربائي الذي تنقله الإلكترونات في شريط مملوء يساوي صفرًا.

وفي ضوء هذه النتيجة الهامة، فإن جميع الشرائط التي تقع تحت شريط التكافؤ وتكون مملوءة بالإلكترونات لا تصاهم في توصيل التيار الكهربائي أو الحراري للمواد. وهذا يفسر ما كنا نفعله في نموذج الإلكترونات الحرة عند حساب عدد الإلكترونات في وحدة الحجوم وهو أن نأخذ فقط إلكترونات التكافؤ أي تلك الموجودة في اعلى شريط يحترى عليها.

ولكن الشريط الذي يكنونات، وبشكل جزئي بالإلكترونات، (partially filled)، أي أن الإلكترونات فيه تشغل جزءًا من الحالات الممكنة ويبقى جزء آخر منها فارغًا، وتكون الحالات المشغولة بالإلكترونات متماثلة حول النقطة (k = 0) فكل حالة (k) تقابلها حالة (-k) وكلاهما مشغول بالإلكترونات ولهما نفس الطاقة.

وعند التأثير بقوة خارجية على البلورة فإن ذلك يؤدي إلى تحريك الإلكترونات وانتقالها من الحالات التي كانت فيها إلى الحالات الفارغة في الشريط وفي اتجاه القوة المؤثرة. وبذلك يحصل إعادة توزيع للإلكترونات على الحالات – من وضع كانت فيه الحالات المشغولة بالإلكترونات متماثلة حول k=0 إلى وضع أصبحت فيه الحالات المشغولة غير متماثلة حول k=0 لأن اتجاه القوة الخارجية يتميز عن غيره من الاتجاهات، وهكذا يتولد تيار في اتجاه القوة الخارجية. أي أن ظاهرة التوصيل في المواد تنشأ فقط عن الإلكترونات الموجودة في شريط طاقي مملوء بشكل جزئي وليس امتلاءً تامًا (0) (partially full band)

وعلى سبيل المثال فإن شريط التوصيل للفلزات ذات العدد الذري الفردي يكون مملوءًا إلى النصف، وتكون هذه الفلزات جيدة التوصيل، ومنها الصوديوم (Na) والموزيوم (Na).

أما الفلزات ذات العدد الذري الزوجي فإنها يمكن أن تكون موادًا عازلة كما هو الحال في بلورات الفازات الخاملة وهي في حالة الصلابة ومنها بلورات النيون (Ne) والارغن (Ar). وسبب ذلك أن شريط التكافؤ لها مملوء تمامًا بالإلكترونات، وشريط التوصيل فارغ تمامًا وبينهما فجوة طاقية.

إلا أن هناك عناصر ذات عدد ذري زوجي ولها خصائص توصيلية تشبه خصائص الفلزات ومنها البريليوم (Be) والماغنيسيوم (Mg) والكالسيوم (Ca). وسبب ذلك أن تطابعاً يحصل بين الشريطين المتجاورين (شريط 8، وشريط p) فيصبح الشريط الاعلى مشغولاً بشكل جزئي لأن عدد الحالات الممكنة يتضاعف في المدى الطاقي ضمن منطقة التطابق، وعليه فإن العامل المهم في تحديد الخواص التوصيلية لهذه العناصر هو إن كان هناك تطابق بين الشرائط أم لا، وليس العدد الذرى للمنصر.

أما المواد الصلبة العازلة فهي التي تكون فيها جميع شرائط الطاقة بعضها مملوءة تمامًا بالإلكترونات والبعض الآخر فارغة. ويذلك يكون شريط التكافؤ مملوءة تمامًا بالإلكترونات والبعض الآخر فارغة. ويذلك يكون شريط التكافؤ مملوءًا وشريط التوصيل ليس فيه إلكترونات. وتكون هذه المواد عازلة عند درجة الصفر وشريط التوصيل ليس فيه إلكترونات. وتكون هذه المواد عازلة عند درجة الصفر في المللق (T = 0). ولكن إذا ارتفعت درجة الحرارة، كT > 0 فإن بعض الإلكترونات في شريط التكافؤ يمكن أن تكتسب طاقة حرارية كافية لتقفز فوق الفجوة الطاقية وتنتقل إلى شريط التوصيل، خاصة إذا كانت الفجوة صغيرة ودرجة الحرارة مناسبة حتى يكون احتمال الانتقال (T = 0) ذو قيمة مناسبة، فنحصل على عدد المادة. وتختلف درجة التوصيل في هذه المواد باختلاف عرض الفجوة الطاقية. وتُصنف المادة وتختلف درجة التوصيل في هذه المواد باختلاف عرض الفجوة الطاقية. وتُصنف المواد الماس (T = 0)، واكسيد الألتيوم والمارك (T = 0)، ومن هذه المواد الماس (T = 0) واكسيد الألتيوم والمارك (T = 0)، أما المواد ذات الفجوة الطاقية المارك (T = 0) واكسيد الألتيوم (T = 0)، والسيلكون ذات الفجوة الطاقية المارك (T = 0)، والسيلكون (T = 0)، والسيلان (T = 0) والسيلان (T = 0)، والسيلكون (T = 0)، والسيلان (T = 0) والسيلان (T = 0) واليلون (T = 0) والسيلان (T = 0) واليلون (T = 0) والسيلون (T

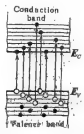
الإلكارونات تحت تأثير الجهد الدوري المنتظم ____

وتسمى بعض المواد باشباء الفلزات (Semimetals)، وهي تلك المواد التي يتطابق فيها شريط التكافؤ مع شريط التوصيل فوق منطقة ضيقة جدًا، ويكون توصيلها للتيار الكهربائي اضعف من توصيل الفلزات العادية بعشرات المرات. ومن هذه المواد الزرنيخ (AS)، البزموث (B) والانتموني (Sb).

وعندما تنقل الإلكترونات من شريط التكافؤ إلى شريط التوصيل فإن كلا الشريطين يساهم في عملية التوصيل، وذلك لأن الإلكترونات في شريط التوصيل، والأماكن الفارغة في شريط التكافؤ، كلاهما ينقل التيار الكهربائي.

ب- الثقوب (Holes) - المفهوم والخصائص

ذكرنا أن الإلكترونات في شريط التكافؤ (في المواد العازلة وفي أشباه الموصلات) تستطيع القفز فوق الفجوة الطاقية والانتقال إلى شريط التوصيل إذا اكتسبت طاقة كافية من مصدر خارجي مثل تسخين المادة أو إسقاط أشعة ضوئية عليها. ونتيجة لهذا الانتقال فإن حالات فارغة تظهر في شريط التكافؤ، ويمكن للإلكترونات في هذا الشريط أن تحل في هذه الحالات الفارغة مما يودي إلى نشوء تنار كيربائي (انظر الشكل 1.14).



الشكل (6.14): انتقال الإلكترونات من شريط التكافؤ إلى شريط التوصيل عند التسخين. الدوائر السوداء هي الإلكترونات والدوائر البيضاء هي الثقوب.

ولحساب هذا التيار الكهريائي فإن التكامل في المعادلة (6.71) يكون هوق جميع الحالات المشفولة بالإلكترونات، أي

$$j = \frac{-e}{(2\pi)^3} \int_{\text{occup.}} \upsilon(k) d^3k$$

وبالاستفادة من حقيقة أن الشريط المملوء تمامًا لا ينقل تيارًا، فإن

$$0 = \frac{-e}{(2\pi)^3} \int_{x_d}^{x_d} \upsilon(k) d^3k = \frac{-e}{(2\pi)^3} \left[\int_{\text{occup}} \upsilon(k) d^3k + \int_{\text{empty}} \upsilon(k) d^3k \right] \dots (6.76)$$

وعليه فإن

أي أن التيار الذي تنقله جميع الإلكترونات في شريط التكافؤ (المشتمل على حالات فارغة) يكافئ تيارًا تنقله جسيمات موجبة الشحنة موجودة في الحالات الفراضة. أي كأن الحالة الفارغة تعبّل جسيمًا موجب الشحنة ينقل التيار الكهربائي، وتسمى هذه الجسيمات التخيليّة بالثقوب (holes) وقيمة شحنتها الموجبة تساوى قيمة شحنة الإلكترون السالية.

وبذلك نرى أن الصورة في الشريط غير الملوء بالإلتكترونات هي: إذا اعتبرنا الإلتكترونات في: إذا اعتبرنا الإلتكترونات في هذا الشريط هي التي تنقل التيار فإن الحالات الفارغة لا تساهم في عملية نقل التيار؛ أما إذا اعتبرنا الثقوب الموجبة (الحالات الفارغة) هي التي تنقل التيار فإن الإلتكترونات لا تساهم ولا يجوز الجمع بين الصورتين في نفس الشريط.

وفي العادة تكون الإلكترونات هي النواقل للتيار الكهربائي إذا كانت موجودة في شريط التوصيل المملوء جزئيًا، أما في شريط التكافؤ المملوء تقريبًا والذي يشتمل على بعض الحالات الخالية من الإلكترونات، فإن الثقوب هي النواقل. وحتى نفهم حركة هذه الثقوب تحت تأثير القوى الخارجية لا بد أن نعرف المتجه الموجي للثقب (k_n)، وكافته E_n ، مقارنة مع هذه الحكميات للإلكترون الذي خرج من الحالة التي تمثل الثقب، ولو هرضنا شريطًا مملوءًا بشكل للإلكترون الذي خرج من الحالة التي تمثل الثقب، ولو هرضنا شريطًا مملوءًا بشكل للإلكترون)، هإن المتجه الموجي للثقب عند هذه النقطة يساوي k_n (المتجه الموجي الملقب عند هذه النقطة يساوي k_n مع إشارة سالبة. وسبب ذلك أن المتجه الموجي الكلي للإلكترونات في الشريط المملوء يساوي صفرًا وسبب ذلك أن المتجه الموجي الكلي للإلكترونات في الشريط المملوء يساوي مسفرًا اللالكترونات الباقية k_n من إذلك لأن k_n من الحالية k_n وعليه فإن المتجه الموجى للألكترونات الباقية k_n حركة جميع الإلكترونات الباقية تساوي

أما طاقة الثقب E_i فهي ترداد كلما انخفضت حالة الإلكترون عن قمة الشريط. أي أن الطاقة الكلية للنظام تنخفض إذا ازدادت طاقة الحالة الخالية الشايط. وأن الطاقة اللازمة لإخراج (الثقب) أي إذا تحرك الثقب نحو قمة الشريط، وذلك لأن الطاقة اللازمة لإخراج إلكترون من مستوى بعيد عن القمة اكبر من الطاقة اللازمة لإخراجه من مستوى قريب من القمة. وحيث أن هناك تماثلاً في الشريط حول E_i هإن

$$E_{\sigma}(k_{\sigma}) = E_{\sigma}(-k_{\sigma}) = -E_{h}(-k_{\sigma}) = -E_{h}(k_{h})$$

أي أن:

أي أن طاقة الثقب تساوي سالب طاقة الحالة الخالية.

ومن العلاقتين السابقتين وتمريف السرعة نجد أن:

$$v_h = v_e$$
 (6.80)

وبالقرب من قمة الشريط (حيث توجد الثقوب) فإن اعتماد الطاقة على المتجه الموجى يمكن تقريبه على النحو

$$E(k) = \frac{\hbar^2 k^2}{2m^*}$$

وياس تخدام الملاقة (6.79)، والانتباء إلى أن $\frac{\partial^2 E}{m^2}$ هـ إن إشارة وياس تخدام الملاقة (6.79)، والانتباء إلى أن $\frac{\partial^2 E}{\partial k^2}$ المقدار $\frac{\partial^2 E}{\partial k^2}$ المقدار التكافؤ، وحيث أن كتلة الإلكترون بالقرب من همة الشريط تكون سالبة، هإن كتلة الثقب، بالقرب من همة الشريط، تكون موجنة، أي أن

$$m_h^* = -m_a^* \dots (6.81)$$

ومن العلاقات السابقة نحصل على معادلة الحركة للثقب تحت تأثير القوى الخارجية. فقد حصانا على معادلة الحركة للإلكترون على النحو

$$\hbar \vec{k}_{e} = -e \left[\mathcal{E} + \frac{1}{c} \overset{\cdot}{\vec{\upsilon}_{e}} \times \vec{B} \; \right]$$

حيث \mathcal{E} المجال الكهريائي، B المجال المناطيسي. \mathcal{E} المجال المناطيسي. $v_h = v_e$ نجد أن:

$$\hbar \dot{k}_h = e \left[\mathcal{E} + \frac{1}{e} v_h \times \mathcal{B} \right]$$

أي أن معادلة الحركة للثقب هي معادلة الحركة لجسيم موجب الشحنة.
وسوف نرى أهمية حركة الثقوب في عمليات التوصيل عندما ندرس اشباه
للوصلات التي تلعب الثقوب دورًا هامًا في خصائصها التوصيلية.

6-10 كثافة الحالات في الشرائط الطاقية

 $\left(\frac{2\pi}{L}\right)^3$ لقد رأينا أن حالة واحدة (هيمة واحدة من هيم k تشغل حجمًا مقداره k هضاء k وضاء k وخدة الحجوم يساوى:

$$\left(\frac{L}{2\pi}\right)^3 = \frac{V}{(2\pi)^3}$$

أى أن الحجم $d^3k=dk_x\,dk_y\,dk_z$ يشتمل على عدد من الحالات يساوى

$$dN(k) = \frac{V}{(2\pi)^3} d^3k$$
(6.82)

ويمكن الحصول على كثافة الحالات $D(E) = \frac{dN(E)}{dE}$ من خلال إيجاد

عدد الحالات في فضاء k التي تقع بين سطحين متقاربين من السطوح المتساوية الطاقة، أي بين السطح E= const. والسطح E= والسطح

$$D(E)dE = \int dN(E) = \frac{V}{(2\pi)^3} \int_{E}^{E+dE} d^3k$$
(6.83)

وبدلاً من المركبات dk_x,dk_y,dk_z سوف نختار مساحة صفيرة dS_B على السطح المتساوي الطاقة والمركبة dk_\perp العمودية على هذا السطح، بحيث أن:

$$dk_xdk_ydk_z=dS_E\,dk_\perp$$

كذلك فإن:

 $dE = \nabla_k E dk_{\perp}$

وبالتعويض في المعادلة (6.83) نجد أن:

$$D(E)dE = \frac{V}{(2\pi)^3} \int_{B=\text{const}} \frac{dS_E}{|\nabla_k E|} dE \qquad (6.84)$$

حيث يتم إجراء التكامل فوق السطح المتساوي الطاقة (constant energy). (surface). القصل السادس

D(E) وتبين هذه النتيجة الملاقة الواضحة بين كثافة الحالات المثلة بالدالة E(k) والشكل العام للمنحنى E(k) الذي يمثل الشريط الطاقي. وتكون النقاط البارزة في الشكل العام للدالة D(E) آتيةً من تلك النقاط في الفضاء لا التي يكون عندها المقدار $\nabla_k E = 0$ مساويًا للصفر $\nabla_k E = 0$ وهي التي تساهم بشكل كبير في فيمة الكثافة. وتسمى هذه النقاط بالنقاط الحرجة، وهي تلك النقاط التي يكون عندها المنحنى E(k) منبسطًا، وهي إما نقاط لنهاية دنيا (min.) أو نهاية عليا (saddle points) نقاط سرجية (saddle points). وبالقرب من هذه النقاط الحرجة يمكن نشر الطاقة E(k) على النحو:

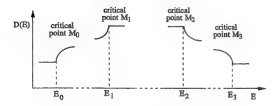
$$E(k) = E_c \pm \frac{k_x^2}{2m_x} \pm \frac{k_y^2}{2m_y} \pm \frac{k_z^2}{2m_z} \dots (6.85)$$

 $m_x, m_y, m_s > 0$: باعتبار النقطة الحرجة هي نقطة الأصل، وأن

أما نوع الإشارة سائبة تكون أم موجبة في المعادلة السابقة فيعتمد على نوع النقطة الحرحة:

- تكون جميع الإشارات موجبة إذا كانت النقطة نهاية دنيا (M.).
- تكون جميع الإشارات سالبة إذا كانت النقطة نهاية عليا (M_3) .
- M_1 تكون واحدة من الإشارات سالبة إذا كانت النقطة سرجية M_1 من النوع الأول.
- تكون اثنتان من الإشارات سالبتين إذا كانت النقطة سرجية (M_2) من النوع الثاني.

(انظر الشكل 6.15).



شكل (6.15): كثافة الحالات عند النقاط الحرجة

ولو أخذنا النقطة (M_{\circ}) هإن السطوح المتساوية الطاقة حولها حسب المعادلة (6.85) هي سطوح على هيثة قطع ناقص (ellipsoids) ذي محاور رئيسية ثلاثة:

$$b_{z}^{2} = \frac{2m_{xx}}{\hbar^{2}} (E - E_{c})$$

$$b_{y}^{2} = \frac{2m_{yy}}{\hbar^{2}} (E - E_{c})$$

$$b_{z}^{2} = \frac{2m_{zx}}{\hbar^{2}} (E - E_{c})$$
(6.86)

ويكون حجم هذا القطع الناقص مساويًا:

$$V = \frac{4\pi}{3} b_x b_y b_z = \frac{4\pi}{3} \left(\frac{2}{\hbar^2} \right)^{\frac{3}{2}} (m_{xx} m_{yy} m_{zz})^{\frac{1}{2}} (E - E_c)^{\frac{3}{2}}$$

أما الحجم بين سطحين متساويي الطاقة فيساوي

$$dV = \frac{dV}{dE} dE$$

$$dV = 2\pi \left(\frac{2}{\hbar^2}\right)^{3/2} \left(m_{xx}m_{yy}m_{xx}\right)^{3/2} (E - E_e)^{3/2} dE \qquad (6.87)$$

وبالتالي فإن كثافة الحالات (باستخدام العلاقة (6.84)) تساوى

$$D(E)dE = \frac{V}{4\pi^2} \left(\frac{2}{\hbar^2}\right)^{\frac{3}{2}} \left(m_{xx}m_{yy}m_{xx}\right)^{\frac{1}{2}} \left(E - E_c\right)^{\frac{1}{2}} dE \dots (6.88)$$

وبذلك نرى بأن الكتلة الفعالة °m لها تأثير اساسي على كثافة الحالات ، أذ تزداد هذه الكثافة عندما تكون قيمة °m كبيرة ، أي عندما يكون الشريط الطاقي ضيقاً. وهذا متوقع لأن عدد الحالات (أو المستويات) ضمن أي شريط يساوي دائمًا N ، عدد الخلايا الأولية. فتكون كثافة هذه المستويات عالية في الشريط الضيق، ومنخفضة في الشريط الواسع.

ومن خلال معالجة انواع النقاط الأخرى، يمكن التوصل إلى النتائج التالية:

 M_{\circ} $D(E) = C(E - E_{\circ})^{1/2}$ $E > E_{\circ}$ M_{1} $D(E) = -C(E_{\circ} - E)^{1/2}$ $E < E_{\circ}$ M_{2} $D(E) = -C(E - E_{\circ})^{1/2}$ $E < E_{\circ}$ M_{3} $D(E) = C(E_{\circ} - E)^{1/2}$ $E < E_{\circ}$ M_{3} $D(E) = C(E_{\circ} - E)^{1/2}$ $E < E_{\circ}$ M_{3} M_{4} M_{5} M_{5} M_{5} M_{6} M_{7} M_{7} M_{8} M_{8} M_{9} M_{9} M

وفي الحالة الخاصة التي تكون فيها $m_{_{TD}}=m_{_{TD}}=m_{_{TD}}=m$ فإن السطوح المتساوية الطاقة تصبح كروية وتصبح الملاقة (6.88) كما يلي

$$D(E)dE = \frac{V}{4\pi^2} \left(\frac{2m^*}{\hbar^2}\right)^{\frac{3}{2}} (E - E_c)^{\frac{1}{2}} dE$$

وتكون الطاقة $\frac{k^2k^2}{2m^*}$ ، أي أن الإلكترونات في البلورة تسلك سلوك الإلكترونات الحرة ، إلا أن كتلتها تساوي m^* بدلاً من كتلة الإلكترون الحر.

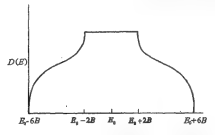
ولتوضيح النقاط الحرجة في D(E) في ثلاثة أبعاد ، نأخذ بلورة مكمية بسيطة كمثال لذلك. ولهذه البلورة فإن الطاقة E(k) تعطى بالعلاقة (انظر معادلة 6.47)

$$E(k) = E_{\circ} - 2B(\cos k_z a + \cos k_v a + \cos k_z a)$$

ومن هذه العلاقة نرى أن النقاط الحرجة في شريط الطاقة تحصل عند القيم:

النقطة	E(k)
M_{\circ}	$E_{\circ}-6B$
M_1	$E_{\circ}-2B$
M_2	$E_{\circ} + 2B$
M_3	$E_{\bullet} + 6B$

ويمثل الشكل (6.16) كثافة الحالات لهذا الشريط الطاقي مع توضيح مواضع النقاط الحرجة الأربع.



شكل (6.16): كثافة الحالات لبلورة مكمبة (sc) مع بيان مواضع النقاط الحرجة.

ومما تقدم نرى بأن معرفة الشريط الطاقي E(k) (أي حساب كيفية تغير الطاقة مع المتجه الموجي k داخل منطقة برلوان الأولى) ضرورية لحساب كثافة

الحالات لهذا الشريط D(E) نظريًا وذلك من خلال اجراء التكامل (6.84) فوق منطقة برلوان الأولى. وبعد ذلك تتم المقارنة مع النتائج التجريبية لحساب D(E) من هذه المقارنة بين الحسابات النظرية والنتائج التجريبية نستطيع الحصول على معرفة أدق عن التركيب البغائي لشرائط الطاقة والفجوات بينها D(E) = 0 داخل الفجوات). وهناك الكثير من التجارب العملية التي نحصل منها على معلومات عن شرائط الطاقة $E_n(k)$ ومنها: فياس الحرارة النوعية ، انبعاث وامتصاص الأشعة السينية ، امتصاص وانعكاس الضوء مع وجود مجال مغناطيسي أو بدونه ، الرئين السينية ، ونظاهرة دي هاس — هان الفن وغيرها.

6-11 سطح فيرمى

تشكل الفلزات حوالي 70% من العناصر الموجودة في الجدول الدوري، ولذا كانت البلورات الفلزية أكثر شيوعًا من غيرها. ومن الكميات الهامة التي تمتاز بها الفلزات هي طاقة فيرمي (ع)، وتعرّف هذه الكمية بأنها ذلك المستوى الطاقي الذي يفصل جميع الحالات المشغولة بالإلكترونات في شرائط الطاقة عن الحالات الفارغة.

ويذلك يكون عدد الحالات المشفولة بالإلكترونات والتي تقل طاقتها عن ج€ مساويًا لمدد الإلكترونات، فا البلسورة. أي أن ج€ هـي أعلـى مـستوى مملـوء بالإلكترونات، فكل المستويات التي طاقتها ج€ك€ تكون مملوءة بالإلكترونات، بينما تكون المستويات التي طاقتها ج€ك€ غير مشفولة (فارغة).

وفي الفلزات يتقاطع مستوى فيرمي ء ⊖=∋ مع أحد شرائطه الطاقة أو مع عدد منها. ويسمى السطح الذي يربط بين جميع النقاط في فضاء لا التي تتساوى الطاقة عندها مع طاقة فيرمي (Fermi surface). وتلعب

خصائص هذا السطح، وكثافة الصالات في المدى الضيق ($\pm k_BT$) حوله دورًا كبيرًا في تحديد الخصائص التوصيلية للإلكترونات المتواجدة ضمن هذا المدى.

ويمثل سطح فيرمى رياضيًا بواسطة العلاقة:

$$E_n(k) = \in_F$$

ويمكن حل هذه المعادلة بالرسم البياني، حيث يرسم الضرع الشريطي $E=E_n(k)$. $E=E_n(k)$. ومن تقاطع هذه المعنيات مع الخط $E=E_n(k)$. المعنيات مع الخط فيرمي (أي $E=E_n(k)$) . وتتضع معالم هذا السطح.

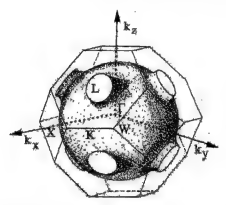
ولنآخذ بعض الأمثلة البسيطة لتوضيح العلاقة بين شرائط الطاقة وسطح فيرمي. ونبدا بالفلزات القلوية (وهي أبسط الفلزات مثل (Li, Na, K.....) وتكون فيها جميع الشرائط الداخلية مملوءة بالإلكترونات، أما شريط التوصيل (وهو من النوع (2s¹, 3s¹, 4s¹,) فيكون مملوءًا إلى النصف لأن الخلية الأولية تشتمل على النوع [12 ترون واحد في المدار الأخير (2). وعليه فإن الإلكترونات في شريط التوصيل يمكن اعتبارها حرة، ويكون سطح فيرمي في هذه الفلزات القلوية سطحًا كرويًا تقريبًا، ونصف قطر هذا السطح يساوي $\frac{1}{2} (3\pi^2 n)^3$ عيد الإلكترونات في وحدة الحجوم وهي تساوي $\frac{1}{2} (3\pi^2 n)^3$ عيد الإلكترونات في وحدة الحجوم وهي تساوي $\frac{1}{2} (3\pi^2 n)^3$. ويذلك نرى بأن نصف فطر سطح فيرمي $\frac{1}{4} (3\pi^2 n)^3$. ويذلك نرى بأن نصف فطر سطح فيرمي $\frac{1}{4} (3\pi^2 n)^3$ اصفر من حجم منطقة برلوان الأولى، كما أنه أصغر من القصر مسافة 17 بين مركز منطقة برلوان والوجه المقابل:

$$\begin{split} k_P &= 0.62 \left(\frac{2\pi}{a}\right) \\ \Gamma N &= \left(\frac{2\pi}{a}\right) \sqrt{\left(\frac{1}{2}\right)^2 + \left(\frac{1}{2}\right)^2 + 0} = 0.707 \left(\frac{2\pi}{a}\right) \end{split}$$

وعليه فإن سطح فيرمي الكروي يقع بالكامل داخل منطقة برلوان الأولى. أي أن الفلزات القلوية هي أكثر الفلزات قرباً من، وتطابقاً مع، نموذج الإلكترونات الحرة. ومع ذلك توجد بعض الانحرافات الطفيفة عن نتائج هذا النموذج والتي تظهر في بعض التجارب لقياس الخصائص التوصيلية مع وجود مجال مغناطيسي، وفي تجارب قياس الكتلة الفعالة (**)، ولكن هذه الانحرافات لا تتجاوز بضمة أجزاء من المئه.

ومن الأمثلة الأخرى لبيان العلاقة بين شرائط الطاقة وسطح فيرمى الفلزات النبيلة (noble metals) وهي Cu, Ag, Au. وتتبلور هذه الفلزات على شكل بلورات من النوع (fcc)، وعليه فإن الشبيكة المقلوبة لها هي من النوع (bcc). أما الترتيب $Ag(....4d^{10}5s^1)$ ، $Cu(....3d^{10}4s^1)$ ، $Cu(....3d^{10}4s^1)$ ، الإلكترونك في المسدارات الذريسة فهما هي فلي المستويات في المستويات شرائط الطاقة الداخلية مملوءة بالإلكترونات وبعيدة عن مستوى فيرمى ولا تؤثر على سطح فيرمى. أما الشرائط العليا من النوع (d) والشريط (s) فهي قريبة من مستوى فيرمى وتتقاطع معه لتشكل سطح فيرمى. وتقع الشرائط (3d) في فلنز النحاس تحت مستوى فيرمى وهي شرائط ضيفة ومتداخلة بمضها مع بمض، كما أنها تختلط مع الشريط (4s) عند بمض قيم k القريبة من مركز منطقة برلوان الأولى. وحيث أن الشريط (4s) يكون مملوءًا إلى النصف (إلكترون واحد من كل ذرة واحدة) ، فإن سطح فيرمي يكون سطحاً كروياً نصف قطره يساوى k_{π} وبما أن $k_F = 0.78 \left(rac{2\pi}{a}
ight)$ ، فإن للقلزات أحادية التكافؤ والمتبلورة على النحو سطح فيرمى الكروى يقع داخل منطقة براوان الأولى لأن جميع المسافات من مركز منطقة برلوان إلى النقاط التي تقع على سطح منطقة برلوان هي أكبر من (k_p) ، ما عدا النقطة في الإتجاء <111> حيث يمر السطح قريباً جدَّامن حدود منطقة برلوان.

ولكن التفاعل بين الإلكترونات في الشريط (48) وبين الإلكترونات في الشرائط (36) يودي إلى تعديلات على سطح فيرمي بحيث يلامس بل يقطع حدود منطقة برلوان عند الأوجه السداسية في الاتجاء <111>. وبناء على هذه الصورة فإن سطح فيرمي للفلزات النبيلة يكون كروياً تقريباً مع فتحات صفيرة على شكل "رقبة" نصف قطرها لا يتجاوز م 0.2k (انظر الشكل 6.17)



شكل (6.17): منطقة برلوان لبلورة (fcc) وبداخلها سطح فيرمى لفلز النحاس.

أما الفلزات ثاثية التكافؤ مثا Be, Mg, Ca, Sr فإن الترتيب الإلكتروني في المدارات النرية هو 25°2,30°3,40°3,00°3 أن الكترونات التكافؤ هي اثنان من كل ذرة. وعليه فإن أعلى شريط طاقي هو من النوع (8) ويكون مملوءًا بالإلكترونات أو بالإلكترونات أو فارغة، وعليه فإنها قد تكون موادًا عازلة لو لم يكن هناك تداخل بين الشرائط.

ولكن هذا التداخل موجود بين شريط التوصيل الفارغ وشريط التوصيل المعلوء مما يؤدي إلى انتقال بعض الإلكترونات من الشريط المعلوء إلى جيوب في الشريط الفارغ
تاركة مستويات فارغة (ثقوب) في المسريط المعلوء، أي أن نواقعل التيار هي
إلكترونات في شريط التوصيل الثانى وثقوب في شريط التوصيل الأول.

وقي هذا النوع من الفلزات يكون حجم كرة فيرمي مساوياً تقريباً لحجم منطقة برلوان الأولى إذا أن $\left(\frac{2\pi}{a}\right)$. وعليه فإن سطح كرة فيرمي يتقاطع مع وجوه (حدود) منطقة برلوان الأولى، ويكون شكل سطح فيرمي معقداً داخل منطقة برلوان الأولى عما تقع أجزاء منه داخل منطقة برلوان الثانية.

6-12 طيف الطاقة للإلكارونات تحت تأثير مجال مغناطيسي

إن التجارب العلمية التي تستخدم في تحديد شكل السطوح المتساوية الطاقة فضاء (لا) تقوم على أساس وضع البلورات تحت تأثير قوى خارجية توثر في اتحاهات مختلفة بالنسبة لمحاور البلورة.

وبدلك يمكن متابعة حركة الإلكترونات التي يقع المتجه الموجي لها ع اتجاهات مختلفة. ومن قياس نفس الظاهرة الفيزيائية في اتجاهات بلورية مختلفة نستطيع الحصول على معلومات تكفي لمرفة شكل سطح فيرمي (في الفلزات) ومعرفة السطوح المتساوية الطاقة في بعض أشباه الموصلات.

وفي معظم هذه التجارب العملية يستخدم المجال المفناطيسي كقوة خارجية توثر على البلورة في اتجاهات عديدة. ويوثر المجال المفناطيسي على الإلكترونات بما يعرف بقوة لورنتز، كما يؤدي إلى تكميم طاقة الحركة المدارية (orbital) في المستوى المعامد له.

الإلكارونات تحت تأثير الجهد الدوري النتظم ____

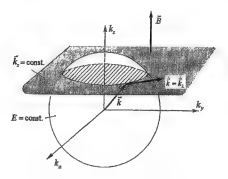
وبالرجوع إلى معادلة الحركة للإلكترونات داخل البلورات فإنا نحصل على $\hbar \dot{k} = F = e \vec{v} \times \vec{B}$ (6.90)

حيث v سرعة الإلكترون، B شدة المجال المغناطيسي.

لا فيما أن المتجه \bar{v} يكون دائماً معامداً للسطح المتساوي الطاقة في فضاء $v=\frac{1}{\hbar}\nabla_k E_n(k)$ ، فإن قوة لورنتز (\bar{B} ناع) تكون معاساً لهذا السطح. ويما أن هذه القوة (\bar{m}) تكون أيضاً معامدة على المجال \bar{u} ، فإن ذلك يعني بأن الإلكترون في الفضاء (\bar{m}) يتحرك فوق السطح المتساوي الطاقة وفي مدار يقع في مستوى يعامد أتجاه المجال \bar{u} .

ولو كان اتجاء المجال موازياً للمحود Z (أي Z B فإن رأس المتجه لا للإلكترون يرسم مساراً هو المنحنى الناتج عن تقاطع المسطح المتساوي الطاقة (E = E المعامد للمجال (K_Z هي مركبة المتجه لا الموازية لإتجاء المجال). ويكون هذا المنحنى دائرياً إذا كان السطح المتساوي الطاقة كروياً. (انظر الشكل 6.18).

ولكن أشكال السطوح المتساوية الطاقة تختلف باختلاف البلورات، وتكون أشكال البعض منها معقدة وممتدة في عدة مناطق من مناطق برلوان. ولذا هإن مسارات الإلكترونات فوق هذه السطوح على أنواع: مسارات مغلقة ضمن منطقة برلوان الأولى، أو مسارات مغلقة تمتد هوق عدة مناطق من مناطق برلوان، أو مسارات مغتوحة غير مغلقة في فضاء k.



شكل (6.18): تمثيل حركة الإلكترونات في الفضاء k تحت تأثير مجال مغناطيسي B|| Z.

ومن العلاقة السابقة يمكن أن نرى العلاقة بين مسار الإلكترون في الفضاء الحقيقي (فضاء r) وبين المسار في الفضاء الحقيقي دون الجال المحقيقي يدور حول اتجاه المجال B في مدار عمودي على المجال وهذا يشبه المدار الذي يرسمه المتجه لا في الفضاء k أي أن المدارين في الفضاء r وفي الفضاء لا متشابهان. ومن العلاقة (6.90) نجد أن

$$\hbar \dot{k} = e \ \dot{r} \times B$$

$$k = \frac{e}{\hbar} r \times B \qquad (6.91)$$

فالمساران إذن متشابهان في الشكل مختلفان في الحجم، ويمكن الحصول على المسار في فضاء k بيادارة المسار في الفضاء r زاوية مقدارها $\frac{\pi}{2}$ حول اتجاء r الضرب بالقدار $\left(\frac{eB}{\hbar}\right)$.

الإلكارونات تحت تأثير الجهد الدوري المنتظم

ويمكن حساب الزمن الدوري (T) للصدارات المغلقة باستخدام العلاقة (6.91)، وذلك.

$$T = \oint dt = \oint \frac{dk}{k} = \oint \frac{\hbar dk}{e \upsilon \times B} = \oint \frac{\hbar dk}{e \upsilon \cdot B} \dots (6.92)$$

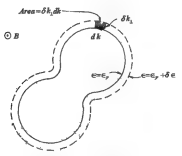
حيث $v_{\rm L}$ هي مركبة السرعة في المستوى المعامد للمجال B، وهي تساوي

$$\nu_{\perp} = \frac{1}{\hbar} \frac{\partial \in}{\partial k_{\perp}} \dots (6.93)$$

حيث k_{\perp} هي المسافة العامودية بين سطحي الطاقة ϵ_{r} و ϵ_{r} في ϵ_{r} المستوى المعامد للمجال، وبالتعويض في (6.92) نجد أن:

$$T = \frac{\hbar^2}{eB} \iint \frac{dk \ \delta k_{\perp}}{\delta \in} \dots (6.94)$$

ويمثل المقدار $dk \; \delta k_{\perp}$ المساحة المظللة بين السطحين (δA) (انظر الشكل 6.19).



شكل (6.19): المدار السيكلوتروني في فضاء k حول سطح فيرمي وفي مستوى معامد للمجال B.

القصل السادس

وحيث أن:

$$\frac{\delta A}{\delta \in \xrightarrow{\delta \in \to 0}} \frac{dA}{d \in \bullet}$$

فإن الزمن الدورى للمدار يساوى

$$T = \frac{\hbar^2}{eR} \frac{dA}{d\pi}$$
(6.95)

حيث A مساحة المداريخ الفضاء k.

ويطلق على المدار الإلكتروني حول المجال المغناطيسي اسم المدار السيكلوتروني المراكترون (cyclotron orbit)، وعليه فإن التردد السيكلوتروني للإلكترون (o_c)) يساوي

$$\omega_c = \frac{2\pi}{T} = \frac{2\pi eB}{\hbar^2} \frac{d}{dA} \qquad (6.96)$$

وللإلكترونات الحرة فإن المدار يكون داثريًا وتكون $A=\pi k_\perp^2$ وللإلكترونات الحرة فإن المدار $\frac{\hbar^2}{2m}$ ، وبالتعويض نجد أن:

$$\omega_c = \frac{eB}{m^*}$$
 (6.97)

وبالمقارنة نستطيع أن نعرف الكتلة الفعالة m^* المدار السيكلتروني: $m_*^* = \frac{\hbar^2}{2} \frac{dA}{dt}$(6.98)

$$\left(\dfrac{d\in}{dk_\perp}\right)^{-1}$$
 وهذه المحتلة هي من خواص المدار وهي تتناسب مع معدل المشتق $\left(\dfrac{\partial^2\in}{\partial k^2}\right)^{-1}$ عند فوق المدار. أما الحكتلة الفعالة التي عرفناها سابقًا فتعتمد على المشتق

نقطة معينة في فضاء k.

 $\epsilon = \frac{\hbar^2 k^2}{2m}$ ولا تتساوى الكتلتان إلا في حالة الإلكترونات الحرة عندما

أما التردد السيكلوتروني ω فيعتمد على شكل سطح فيرمي، وقد تختلف ω_c لمقاطع مختلفة لسطح فيرمي معامدةً للمجال. أما للسطح الكروي فإن ω_c لها نفس القيمة للمقاطع المختلفة.

- المالجة الكمية الستويات طاقة الإلكترونات تحت تأثير مجال مغناطيسي

وبعد هذا الوصف السريع للمدار الذي يسلكه الإلكترون تحت تأثير مجال مغناطيسي خارجي، نبدأ بدراسة حركة الإلكترون في الفضاء k تحت تأثير مجال منناطيسي B باستخدام ميكانيكا الكم حتى يتبين لنا بأن طاقة الإلكترون مكممة في المستوى المعامد للمجال، ولا تتأثر في الاتجاه الموازي للمجال.

ويكون الزخم للجسيم المشحون الموجود في مجال مغناطيسي على النحو:

$$p = mv - eA$$
(6.99)

B هـ و الجهد الكهرومغنطيسي المتجه، والذي يشتق منه المجال A المجال $B = \nabla \times A$ ، وحيث أن الهاملتونيون A للجسيم الحر يساوي طاقة الحركة فإن

$$H = \frac{1}{2m}(p + eA)^2 \dots (6.100)$$

ونختار المنجه A بحيث يكون $0 = V \cdot A$ ، وبحيث يكون المجال المغناطيسي B في الاتجاه z ، وهذا الاختيار هو (اختيار لانداو).

$$\vec{A}(r) = (-By,0,0)$$

ومن الواضح أن:

$$\vec{\nabla} \times \vec{A} = B(0,0,1)$$

حيي الفصل السادس

ونبدأ المعالجة بأن نأخذ الحركة في بعدين (x,y) عندما يكون $B \mid x$ ، وفي هذه الحالة فإن

$$H = \frac{1}{2m} (p_x - eBy)^2 + \frac{1}{2m} p_y^2 \dots (6.101)$$

ومن الواضح أن الهاملتونيون لا يشتمل على المتغير x، ولذا فإن k_x ومن الواضح أن الهامكنة للمتجه ويأخذ جميع القيم الممكنة للمتجه p_x أي $p_x = \hbar k_x$).

ويمكن إعادة كتابة الهاملتونيون على النحو

$$H = \frac{p_y^2}{2m} + \frac{1}{2}m\,\alpha_c^2 \left(y - y_0\right)^2 \dots (6.102)$$

إذا عرَّفنا الكميات عرَّفنا الكميات

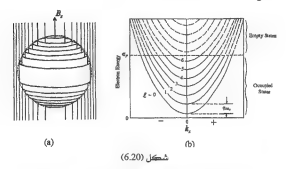
$$\omega_{c} = \frac{eB}{m}$$
; $y_{0} = \frac{\hbar}{eR} k_{x}$ (6.103)

 y_0 بالتردد السيكلوتروني، بينما بمثل المقدار مركز المدار. مركز المدار.

والمعادلة (6.102) هي الهاملتونيون المعروف لجسيم يتحرك حركة توافقية بسيطة (SHO) بتردد بساوي $_{o}$ مع إزاحة مركز الاهتزاز إلى $_{o}$ وعليه فإن القيم المكممة للطاقة الاهتزازية في المستوى $_{o}$ ($_{o}$) هي:

$$E_{\ell} = (\ell + \frac{1}{2})\hbar\omega_{c}$$
(6.104)

 $E=rac{\hbar^2}{2m}(k_x^2+k_y^2)$ أي أن طاقة الحركة التي كانت تأخذ فيمًا مستمرة (لحركة التي كانت تأخذ فيما يعرف بمستويات الأنداو (انظر النظر 6.20)



a الحالات المشغولة في فضاء لا للإلكترونات الحرة في مجال مغناطيسي وهي تقع على سطوح اسطوانات تشترك في المحور الموازي للمجال B. ويحدد سطح فيرمي مدى إشغال هذه الاسطوانات.

b- مستويات لانداو في بعد واحد (z) للإلكترونات الحرة في مجال مغناطيسي.

أي أن الحالات الإلكترونية الـتي كانت موزعة بانتظام في فضاء k وفي المستوى (رائية المين المين المين المستوى (المين المي

أما الدوال الموجية المقابلة لقيم الطاقة في (6.104) فهي:

$$\psi_{\ell k_x} = \frac{1}{\sqrt{L_x}} e^{tk_x x} H_\ell(y - y_0)$$

حيث L_x طول العينة في الاتجاه X، والدوال $H_t(y-y_0)$ هي دوال هيرمايت (Hermite) المروفة للجسيم المهتز حركة توافقية بسيطة.

وحيث أن طاقة مستويات لانداو لا تعتمد على k_s ، فإن درجة التشعب (degeneracy) لهذه المستويات تساوي عدد قيم k_s المكنة. وإذا اشترطنا أن لا يخرج مركز المدار عن طول العينة في الاتجاء k_s ، أي:

 $0 < y_0 < L_y$

فإن:

$$0 < k_x < \frac{eB}{\hbar} L_y$$

وعليه فإن عدد قيم k_x المكنة (والتي تمثل عدد مراكز المدارات ضمن مساحة العينة) يساوى

$$N_{\ell} = \frac{L_{x}}{2\pi} \cdot \frac{eB}{\hbar} L_{y} = \frac{e}{h} BA \quad \qquad (6.105)$$

. المينة $A = L_x L_y$ هي مساحة سطح

آي درجة التشمب لمستوى لانداو تتناسب طرديًا مع المجال المغناطيسي. وحيث ان المقدار $\left(\frac{h}{e}\right)$ ممثل الفيض المغناطيسي (flux) داخل المينة فإن الكمية ($\frac{h}{e}$) ممثل الفيض المغناطيسي حيث يمكن كتابة N_t على النحو $N_t = \frac{\Phi}{\left(\frac{h}{h}\right)} = \frac{\Phi}{\Phi_0}$

وهذه الوحدة تساوى:

$$\Phi_0 = \frac{h}{e} = 4.136 \times 10^{-15} \text{ Tesla} \cdot m^2$$

ولما كانت درجة التشمي N_t تتناسب طرديًا مع المجال فإن عدد الحالات في المستوى الواحد من مستويات لانداو يزداد مع زيادة شدة المجال. إذا زادت شدة المجال B حتى أصبح عدد الحالات في المستوى الأدنى ($\ell=0$) يساوي عدد الإلكترونات في وحدة المساحة للمينة ($\frac{N}{A}=n$)، فإن جميع الإلكترونات تكون موجودة في المستوى الأدنى فقط، ويحصل ذلك عندما $N_t=N$ أو $N_t=N$ وحدا فقط، ويحصل ذلك عندما

 B_0 عدد الإلكترونـات في السطح. أي عنـدما تكون قيمة المجـال م . $B_0=\frac{1}{2}n_s\frac{h}{\rho}$ تساوي

وبعد هذه المعالجة للحركة في بعدين، نكمل المعالجة بأن ناخذ الحركة في ثلاثة ابعاد تحت تأثير المجال المغناطيسي.

وعندئذ فإن الهاملتونيون الذي يصف حركة الإلكترون هو:

$$H = \frac{1}{2m} (\vec{p} + e\vec{A})^2 = \frac{1}{2m} (p_x - eBy)^2 + \frac{1}{2m} p_y^2 + \frac{1}{2m} p_z^2 \dots (6.106)$$

ومن ألواضح أن حركة الإلكترون في الاتجاه الموازي للمجال (الاتجاه x) تبقى كما كانت قبل وجود المجال، وأن ليس للمجال أي اثر عليها، وأن k_z تأخذ القيم العادية شبه — المستمرة ($\frac{2\pi}{L_z}$ هيث $\frac{2\pi}{L_z}$). وبمقارنة الهاملتونيون في ثلاثة أبماد مع الهاملتونيون في بعدين نستطيع أن نكتب القيم الصحيحة لطاقة الإلكترون على النحو

$$E_{L,k_x} = (l + \frac{1}{2})\hbar\omega_c + \frac{\hbar^2 k_x^2}{2m^*}$$
 (6.107)

قد ($E=\frac{\hbar^2}{2m}k^2$) قد أن شريط الطاقة ذا القيم المستمرة في ثلاثة أبعاد ($E=\frac{\hbar^2}{2m}k^2$) قد انفصل إلى مجموعة من الشرائط ذات البعد الواحد (الاتجاء z)، ويفصل هذه

الشرائط الأحادية البعد عن بعضها البعض مسافات متساوية كل منها يساوي ϖ . (Landau Subbands)، اي وتسمى هذه الشرائط الأحادية شرائط لانداو الجزئية (Landau Subbands)، اي يبقى اعتماد الطاقة في اتجاه المجال كما كان قبل وجود المجال ($(E(k_z))$). أما الطاقة في المستوى المعامد للمجال فت صبح مكممة وتأخذ قيمًا محددة فقمط (ϖ). لذا فإن الأعداد الكمية التي تصف حالات الإلكترون مع وجود المجال المغناطيسي هي عدد لانداو (ϖ , 0,1,2) = 1)، والمركبة ϖ للمتجه الموجى في اتجاه المجال.

وي ضوء هذا التغير الجنري في كيفية اعتماد الطاقة على المنجه الموجي \vec{k} ، فإن السطوح المتساوية الطاقة في الفضاء تتغير عما كانت عليه في حالة عدم وجود المجال المغناطيسي. فإذا كان السطح المتساوي الطاقة كرويًا (عندما B=0)، فإنا نحصل على السطح المتساوي الطاقة في الاتجاه المامد للمجال من خلال تقاطع المستوى . $k_z = {\rm const.}$ ولورمزنا للطاقة في المستوى المامد للمجال بالرمز $E_L=(l+\frac{1}{2})\hbar\omega$ عيث $E_L={\rm const.}$ فإن السطح المتساوي الطاقة الكروي والمستويات

$$k_z = \left[\frac{2m^*}{\hbar^2} (E - E_\perp)\right]^{\frac{1}{2}} = \text{const.}....$$
 (6.108)

 $B \neq 0$ | a = a = a

وعليه فإن السطوح $E_1={\rm const.}$ هي اسطوانات معاورها موازية لاتجاه المجال (z) ، ومقاطعها الدائرية ذات مساحات (z) مكممه. ويمكن حساب من معرفتنا بأن الطاقة z المستوى المعامد مكممة، أي

$$E_{\perp} = \frac{\hbar^2}{2m^*} k_{\perp}^2 = \frac{\hbar^2}{2m^*} (k_x^2 + k_y^2) = (l + \frac{1}{2}) \hbar \omega_c$$
 (6.109)

ولما كانت المساحة للمدار "l" تساوي

$$A_l = \pi \left(k_x^2 + k_y^2 \right)$$

فإن هذه المساحة تساوى (بالتعويض من 6.109)

$$A_l = 2\pi (l + \frac{1}{2}) \frac{eB}{\hbar}$$
(6.110)

ويوضح الشكل (6.20) هـذه الـسطوح المتساوية الطاقة (الاسـطوانات) والمساحات المكممة A في الفضاء K.

أما توزيع الحالات على هذه السطوح الاسطوانية فيعتمد على كثافة الحالات D(E) عند وجود المجال المغناطيسي B. وقد وجدنا هذه الكثافة في حالة عدم وجود المغناطيسي (0 = B) وهى تساوي

$$D(E)dE = \frac{V}{(2\pi)^2} \left(\frac{2m^*}{\hbar^2}\right)^{3/2} E^{\frac{1}{2}} dE$$

$$= CE^{\frac{1}{2}} dE \qquad (6.111)$$

دىث:

$$C = \frac{V}{\left(2\pi\right)^2} \left(\frac{2m^*}{\hbar^2}\right)^{3/2}$$

كما وجدنا عدد الحالات التي يشتمل عليها كل مدار من مدارات لانداو في المستوى المعامد للمجال المغناطيسي (عندما $B \neq 0$)، وهذا العدد يساوي (معادله 6.105):

$$N_l = \frac{e}{h}BA$$

حيث A هي مساحة العينة في مستوى معامد للمجال.

أما كثافة الحالات في الاتجاء k_z الموازي للمجال فلا يطرأ عليه أي تغيير وهى تساوى:

$$D_t(k_z) = \frac{L_z}{2\pi} dk_z$$

$$D_t(E_z) = L_z \frac{(2m^*)^{\frac{1}{2}}}{h} E_z^{-\frac{1}{2}}$$

حيث

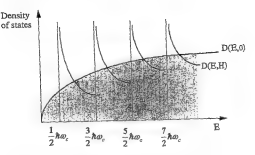
$$E_z = \frac{\hbar^2 k_z^2}{2m^*}$$

وهذه الكثافة هي كثافة الحالات في بعد واحد. وعليه فإن كثافة الحالات للطاقة $E_{l,k}$ (a) (a) بعد اخذ عدد الحالات في مستوى لانداو (1) تساوي:

$$\begin{split} D_{l}\left(E,B\right) &= L_{s} \frac{\left(2m^{\star}\right)^{\frac{1}{2}}}{h} \left[E - \left(l + \frac{1}{2}\right) \hbar \omega_{c}\right]^{\frac{1}{2}} N_{l} \\ &= \frac{eB}{h} V \frac{\left(2m^{\star}\right)^{\frac{1}{2}}}{h} \left[\left[E - \left(l + \frac{1}{2}\right) \hbar \omega_{c}\right]^{-\frac{1}{2}}\right] \end{split}$$

$$D(E,B) = \frac{1}{2}\hbar\omega_c C \frac{1}{\sqrt{E - (l + \frac{1}{2})\hbar\omega_c}}$$
 (6.112)

ومن هذه النتيجة نرى بأن كثافة الحالات تصبح (مع وجود B) ذات قيمة كبيرة جدًا عند حافة أي شريط من شرائط لانداو الأحادية البعد، وتتناقص على النحو $E^{-\frac{1}{2}}$ بعيدًا عن الحافة (انظر الشكل 6.21).



شكل (6.21): كثافة الحالات للفاز الإلكتروني عند وجوده في مجال مفناطيسي وعند غياب المجال.

إضافة إلى هذا التغير الأساسي الهام في كثافة الحالات، فإن الجال المغناطيسي يؤدي أيضًا إلى إزاحة الحافة الدنيا لشريط التوصيل مسافة مقدارها $\frac{1}{2} \hbar \omega_c$ إلى إزاحة الحافة العليا لشريط التكافؤ مسافة مقدارها $\frac{1}{2} \hbar \omega_c$ أن أسفل (تذكر أن $\frac{1}{2} \omega_c + \omega_c$ لأن الكتلة $\frac{1}{2} \hbar \omega_c$ هن الكتلة m_c في شريط التكافؤ).

وسوف نرى بأن الزيادة الحادة في قيمة (D(E,B) عند حافة كل مستوى من مستويات لانداو ستودي إلى تفير دوري منتظم في بعض الخدواص الفيزياثيسة المغناطيسية منها والضوئية لبعض المواد (الفلزات وأشباه الموصلات).

ذكرنا بأن المسافة بين مستويات لانداو (بين المستوى ا والذي يليه) تساوي

$$\hbar \omega_c = \frac{\hbar e}{m} B = 0.116 B \text{ meV}$$

أو:

$$\frac{\hbar\omega_c}{B} = 0.116 \frac{\text{meV}}{\text{Tesla}}$$

$$\left(1\text{Tesla} = 10^4 \text{ gauss}\right)$$

$$1\text{meV} = 10^{-3} \text{ eV}$$

ولو أخذنا مجالاً شدته 10T فإن 1.16 سول إلى الماقة صغيرة جداً السبعة لطاقة فيرمي (سطح فيرمي الكروي). لذا فإنا نتوقع أن يكون عدد السطوح الاسطوانية داخل سطح فيرمي الكروي كبيراً، وتكون الإلكترونات مستقرة في الحالات المتوفرة على هذه السطوح. وإذا أخذنا بزيادة شدة المجال B فإن هذه المسافة مستقرة في الحالات المتوفرة على السطح هذه المسافة مسلم بين السطوح تزداد كما أن عدد الحالات المتوفرة على السطح الواحد يزداد. كذلك فإن نصف قطر كل من هذه الاسطوانات يزداد تدريجيًا، وعندما يصبح نصف قطر احد السطوح اكبر من نصف قطر سطح فيرمي الكروي فإن هذا السطح بيداً بالخروج من حدود سطح فيرمي ويتم تقريفه من الإلكترونات التوالي واحدًا بعد الآخر خارج سطح المجال B فإن هذه السطوح الاسطوانية تخرج بالتوالي واحدًا بعد الآخر خارج سطح فيرمي وتكون مفرغة من الإلكترونات الأن المستويات الأعلى طاقةً من طاقة فيرمي تتكون فارغة غير مشغولة بالإلكترونات.

ويجدر بنا أن نتذكر بأن جميع الحالات المتوفرة على السطوح الاسطوانية $\sum_I D(E,B)$ تساوي في مجموعها الحالات التي كانت متوفرة داخل سطح فيرمي الكروي (عندما B=0). أي أن ما حصل عند وجود B هو إعادة توزيع لهذه الحالات، إذ جعلها المجال موزعة على السطوح الاسطوانية في فضاء A بدلاً من وجودها بشكل شبه B متصل داخل سطح فيرمي الكروي.

ب- ظاهرة دي هاس فان الفن

لقد بينا في البند السابق بأن مستويات لاندو في الفضاء \vec{k} تمثل مستويات الطاقة المحكمة للإلكترونات عند وجودها تحت تأثير مجال مغناطيسي B. وتتألف هذه الطاقة من جزئين: الطاقة في المستوى المعامد للمجال المغناطيسي (E_1) وهي محكمة وتساوي $\hbar \omega_c$ إلى أو الماقة في الاتجاه k_s الموازي للمجال وهذه تبقى حكما كانت قبل وجود المجال أي $\frac{\hbar^2 k_Z^2}{2m} = E_s$. ولذا تكون السطوح المنساوية الطاقة ($E_1 = 0.1, 2, 3...$) على هيئة اسطوانات متداخلة حول المحور k_s المستوى الطاقة (k_s عن تقاطع المستوى ومقاطعها المهامدة للمجال هي المساحة الدائرية الناتجة عن تقاطع المستوى k_s = const المفاطع محكمة أيضاً؛ وأن الفرق في المساحة بين المقطع k_s وقد وجدنا أن مساحة هذه المقاطع محكمة أيضاً؛ وأن الفرق في المساحة بين المقطع k_s والمقطع الذي بعده (k_s المساوى مقدارًا ثابتاً لا يعتمد على k_s

$$A_{l+1} - A_l = \frac{2\pi eB}{\hbar}$$

(انظر المادلة 6.110)

وفي العادة يكون عدد هذه السطوح الأسطوانية داخل سطح فيرمي الكروي كبيرًا (عندما Tesla محبيرًا (عندما B ~1 Tesla م.). وعند زيادة شدة المجال المغناطيسي تدريجياً فإن نصف قطر مستوى لانداو الأسطواني يزداد أيضاً إلى أن يصبح مساويًا لنصف قطر فيرمي، وعندئذ فإن هذا السطح الأسطواني يخرج من داخل سطح فيرمي وتتركه الإلكترونات التي كانت فوقه لتحل في المستويات الأخرى الباقية داخل سطح فيرمي والتى ازداد فيها عدد الحالات مع زيادة B.

وتتكرر هذه العملية (عملية خروج مستويات لانداو من داخل سطح فيرمي الكروي) مع الاستمرار في زيادة شدة المجال B. ومع هذا الخروج المتوالي لمستويات لانداو من خلال سطح فيرمي، فإن تنبذبًا منتظمًا يحصل في متوسط الطاقة الكلية للإلكترونات، ويكون هذا التنبذب أعظم ما يمكن عند لحظة مرور السطح الأسطواني خارج سطح فيرمي لأن التغير في كثافة الحالات (E, B) يكون كبيرًا عند ذلك.

وسبب هـنا التذبيذب في طاقة الإلكترونات، أن الطاقة الكلية لجميع الإلكترونات في مستويات لانداو الواقعة تحت طاقة فيرمي $(_{\eta})$ تزداد مع زيادة المجال المغناطيسي (حيث تـزداد $\hbar\omega$) إلى أن تصل طاقة أعلى مستوى مملوء بالإلكترونات إلى طاقة فيرمي $_{\eta}$ ويخرج هـذا المستوى من سطح فيرمي، فتنقل الإلكترونات التي كانت فيه إلى المستويات الأدنى داخل سطح فيرمي مما يؤدي إلى انخفاض في قيمة الطاقة الكلية للإلكترونات ويعد ذلك (عندما تصبح $_{\eta}$ عبن مستويين متجاورين من مستويات لانداو) تزداد هـنه الطاقة قليلاً ثم تنخفض مرة أخرى عندما يصل المستوى التالي إلى سطح فيرمي ويخرج منه وهكـذا تتكرد المعلمة.

وعند لحظة خروج السطح الأسطواني تكون مساحة المقطع الأسطواني تساوى اكبر مساحة على مقطع سطح فيرمى، أى عندما:

 $A_t = \pi k_F^2 = A_F$ (6.113)

حيث k_{π} نصف قطر سطح فيرمى

وبالتعويض في المعادلة (6.110)، نحصل على:

: 91

$$\frac{1}{B} = \frac{2\pi e}{\hbar} \frac{(I + \frac{1}{2})}{A_r}$$

$$\Delta \left(\frac{1}{B}\right) = \frac{2\pi e}{\hbar} \frac{1}{A_r} \dots (6.114)$$

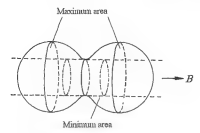
أي أن هـ ترة التكرونات تتاسب عكسيًا مع مساحة المقطع لسطح فيرمي المعامد للمجال. وهذه نتيجة عامة تنطبق عكسيًا مع مساحة المقطع لسطح فيرمي المعامد للمجال. وهذه نتيجة عامة تنطبق سواء كان سطح فيرمي كرويًا أو غير كروي أو مؤلفًا من أجزاء متصلة وذلك لأن المساهمة الكبري في التذبذبات المشاهدة تجريبيًا تأتي من الإلكترونات الموجودة في المقطع الأكبر مساحة أو الأصنفر مساحة $(A_{max} \ Or \ A_{min})$ المعامد للمجال المناطيسي، وسبب ذلك أن عدد المقاطع المتوازية بجوار $(A_{max} \ Or \ A_{min})$ المستناج مع المساحة تقريبًا أكبر من عددها بجوار المقاطع الأخرى. (ويتفق هذا الاستنتاج مع معرفتنا بأن الإلكترونات التي تكون طاقتها قريبة جدًا من طاقة فيرمي هي التي تساهم بشكل فعال في تحديد الخواص الفيزيائية للمادة).

وعليه فإن المادلة السابقة يمكن كتابتها على النحو

$$\Delta\!\!\left(\!\frac{1}{B}\!\right)\!\!=\!\frac{2\pi\,e}{\hbar}\frac{1}{A_{\max}}\quad or\quad \frac{2\pi\,e}{\hbar}\frac{1}{A_{\min}}$$

أي أننا قد نشاهد أكثر من نوع واحد من التنبذبات بعضها ذات تردد عال وبعضها الآخر ذات تردد منخفض. ومن خلال تغيير اتجاه المجال المغناطيسي بالنسبة لحاور البلورة ومشاهدة هذه التنبذبات في الاتجاهات المختلفة للمجال، ثم إيجاد تردد كل من هذه التذبذبات نستطيع حساب المقاطع المرضية لسطح فيرمي في الاتجاهات المختلفة، وبالتالى بمكن تكوين صورة واضحة لسطح فيرمي في الفضاء A.

ويمثـل الـشكل (6.22) توضيحًا للمساحات الحدّيـة (extremal) الكبرى والصفرى على سطح فيرمي.



شكل (6.22): المساحة الكبرى والمساحة الصغرى للمدار السيكلوتروني فوق جزءٍ من سطح فيرمي.

ومن الواضح من المعادلة (6.114) أنه كلما ازدادت مساحة المقطع الحدية نقصت الفترة الدورية (period) وارتفع التردد مما يتطلب مجالاً مغناطيسياً أكبر لتحليل التذبذبات المرافقة وتوضيحها.

ومن الناحية العملية فإن التجارب العملية لا تُصمم لقياس الطاقة مباشرة، ولكنها مصممة لقياس شدة التمغنط (magnetization) داخل العينة، وذلك لأن شدة التمغنط M تساوى:

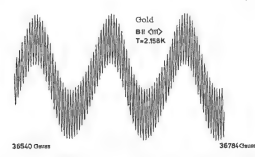
$$M = -\frac{1}{V} \frac{\partial F}{\partial B} \quad \dots (6.115)$$

حيث F الطاقة الحرة.

ويما أن F = E - TS فإن $E \cong B$ عند درجات الحرارة المنخفضة جدًا؛ ولذلك فإن قياس E = E - TS فإن قياس E = E - TS فإن قياس E = E - TS فإن قياس الكليفية تغير الطاقة E = E - TS

الإلكترونات نحت تأثير الجهد الدوري المنتظم مستسم

ويمثل الشكل (6.23) التذبذيات في M مع تغير المجال المغناطيسي $M = -\frac{\partial E}{\partial B}$ لفناطيسي $M = -\frac{\partial E}{\partial B}$ لفنز الذهب عندما يكون $M = \frac{\partial E}{\partial B}$ الاتجاء $M = -\frac{\partial E}{\partial B}$ التردد المالي وهو مرتبط مع المدار ذي المساحة الكبرى فوق سطح فيرمي، والتردد المائخفض وهو مرتبط مع المدار ذي المساحة الصغرى. ويمكن حساب النسبة M_{min} المنخفض عدد المدورات ذات التردد المائي الموجودة داخل المدورة الواحدة ذات التردد المائي الموجودة داخل المدورة الواحدة ذات التردد المنفض ...



الشكل (6.23): تذبذبات (دي هاس — فان الفن) للقابلية المغناطيسية لفلز الذهب. وهناك ترددان واضحان أحدهما بطئ والثاني سريم.

De Haas - Van) (دي هاس- فان الفن) M بإسم (دي هاس- فان الفن) (Alphen oscillations) سبة إلى أول من اكتشفها.

وللحصول على تذبذبات واضحة المالم يجب أن يتوفر شرطان:

أن تكون درجة حرارة العينة منخفضة جدًا بحيث أن $k_B T << \hbar \omega_c$ أن تكون درجة حرارة العينة منخفضة جدًا بحيث أن من مدارات لانداو.

أن تكون مدارات لانداو واضعة الحدود (sharp)، أي أن تكون $1 < r_\infty$ حيث يمثل τ متوسط الزمن بين تصادمين منتائيين للإلكترون، ويعني ذلك أن يكمل الإلكترون أكثر من دورة واحدة حول المدار قبل أن يحصل له تصادم. ويتطلب ذلك أن يكون تركيز الشوائب في البلورة قليلاً، وأن تكون درجة الحرارة منغفضة حتى يكون عدد الفونونات منغفضاً. وعلى سبيل المثال إذا استخدمنا مجالاً مغناطيسيًا شدته (10T) فإن درجة الحرارة المناسبة لمشاهدة هذه التدبذبات في قلز النحاس مثلاً تكون $\frac{\hbar eB}{k_B}$ T

وعليه فإن درجة الحرارة المناسبة تكون حوالي 1.3K.

 $au << \frac{1}{\omega_c} \cong 6 \times 10^{-13}$ ڪذلك فإن الزمن au يجب أن يكون

أي أن زمن التصادم المناسب يكون حوالي 10⁻¹⁴ sec ، مما يتوجب استخدام عينات نقية نسبيًا لا تتجاوز كثافة الشوائب فيها ^{8-10 m}.

مسائل

 أ- إذا كانت العلاقة بين الطاقة E والمتجه الموجي لإلكترونات التكافؤ في بلورة خطية في بعد واحد على النحو

 $E = A - 2B\cos ka$

حيث A,B ثوابت، a ثابت البلورة، فجد ما يلي:

- (i) عرض الشريط الكاقي
- (ii) كيف تعتمد كثافة الحالات (D(E) على الطاقة E
 - (iii) كيف تعتمد E على k عندما 1>>ka
- .k على المسألة السابقة جد كيف تتغير الكتلة الفعالة للإلكترون *m على المتجه .k -2 شم أنشر الدالة E حول النقطة E جد الله E عند E عند E وقارن بينهما.
- R حذ شبيكة بلورية مربعة (ثابت الشبيكة B). ثم أرسم داثرة نصف قطرها R داخل منطقة برلوان الأولى في الشبيكة المقلوبة. احسب عدد الإلكترونات التي تحتويها هذه الدائرة بدلالة R. وما قيمة R بوحدات ثابت الشبيكة المقلوبة ($\frac{2\pi}{a}$) عندما يكون عدد الإلكترونات داخل الدائرة يساوي B, B, B.

الفصل السابع الخصائص الضوئية

الفصل السابع الخصائص الضوئية

سـوف نعـالج في هـذا الفـصل الخصائص المتعلقة بكيفية تفاعـل الأجسام الصلبة مع الأمواج الكهرومغنطيسية التي تترواح أطوالها الموجية ضمن المدى الممتد من الأشمة تحت الحمراء (ultraviolet) إلى الأشعة فوق البنفسجية (visible) مرورًا بالطيف المرثي (visible).

أي ضمن المدى:

 $\lambda = 1mm \rightarrow \lambda = 100nm$ $\hbar \omega = 1.2 \times 10^{-3} eV \rightarrow 12.4 eV$

ويشتمل هذا التفاعل على عمليات عدة منها امتصاص (absorption) الضوء داخل الجسم الصلب، أو انمكاسه عن السطح، (reflection) أو تشتة عنه داخل الجسم الصلب، أو انمائه منه (emission) وظواهر أخرى تتعلق بالتفاعل ما بين الإلكترونات والفونونات. وتتم عملية الإمتصاص نتيجة استثارة العديد من العمليات المختلفة نذكر منها: انتقال الإلكترونات بين شرائط الطاقة، إثارة أو تأين بعض الشوائب، إثارة بعض الإهترازات البلورية (الفونونات الضوئية)، امتصاص الالكترونات الحرة للضوء ضمن الشريط الواحد وهذه عملية هامة لج الفلزات.

(Macroscopic) الكميات الضوئية الماكروسكوبية 1-7

وسوف نبدأ هذا الفصل بتعريف الكميات التي تصف الخصائص الضوئية، وبيان العلاقة بين هذه الكميات وخصائص العزل والتوصيل للمواد مثل معامل العزل (σ) (dielectric function) ومعامل التوصيل (σ). وحتى نجعل المعالجة سبهلة

نفترض أن المادة متجانسة (homogeneous) وغير مغناطيسية ($\mu = \mu_0$) مع عدم وجود تيارات أو شحنات كهروبائية خارجية. كما نفترض أن تكون استجابة المادة لتأثير المجال عليها استجابة خطية، بمعنى أن تكون التغيرات الحاصلة على الشحنات أو التيارات الداخلية الناشئة بالتأثير، أن تكون هذه تتناسب طرديًا مع المجال الكهربائي للموجة الكهرومغناطيسية وأن تتبع المجال في كيفية اعتماده على الزمن.

وضمن هذه الشروط فإن معادلات ماكسويل لوسط مادي متجانس غير مغناطيسي يمكن كتابتها (باستخدام الوحدات الدولية المتربة SI units) على النعو

$$\nabla \cdot \vec{E} = 0 \qquad \nabla \times \vec{E} = -\frac{\partial B}{\partial t} = -\mu \frac{\partial H}{\partial t}$$

$$\nabla \cdot \vec{B} = 0 \qquad \nabla \times H = J + \frac{\partial D}{\partial t}$$

$$D = \in_{\bullet} \vec{E} + \vec{P} = \in \vec{E}$$

$$B = \mu (H + M) = \mu H$$

$$J = \sigma E$$

$$(7.1)$$

حيث \vec{E} هو المجال الكهريائي للامواج الكهرومغنطيسية.

B هو المجال المغناطيسي، J هي كثافة التيار التأثيري.

€ معامل العزل الكهربائي، σ معامل التوصيل.

وبالتعويض في معادلات ماكسويل نحصل على

$$\begin{split} &\nabla\times\nabla\times E = -\frac{\partial}{\partial t}\nabla\times B \\ &-\left(\frac{\partial^2 E}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 E}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 E}{\partial z^2}\right) = -\mu_s\sigma\frac{\partial E}{\partial t} - \mu_s \in \frac{\partial^2 E}{\partial t^2} \end{split}$$

الفصل السابع

أو أن:

$$\nabla^2 E = \mu_o \sigma \frac{\partial E}{\partial t} + \mu_o \in \frac{\partial^2 E}{\partial t^2} \qquad (7.2)$$

وحلول هذه المعادلة هي امواج كهرومغناطيسية يعتمد فيها $\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,$ على كل من $({\bf r},{\bf t})$ على النحو :

$$E(k, \omega) = E_{\circ} e^{i(k.r - \omega t)} \dots (7.3)$$

حيث \vec{k} هو المتجه الموجى، وقيمته تساوي:

$$|k| = \frac{2\pi}{\lambda}$$

α هو تردد هذه الامواج.

وبالتعويض في المادلة (7.2)، نجد أن:

$$k^2 = \mu_i \left(\in \omega^2 + i \sigma \omega \right) \dots (7.4)$$

وحيث أن سرعة الضوء في الفراغ تساوي من الملاقة السابقة وحيث أن سرعة الضوء في الفراغ المالية السابقة المالية ا

تصبح:

$$k = \frac{\omega}{c} \left(\frac{\epsilon}{\epsilon_s} + i \frac{\sigma}{\epsilon_s} \omega \right)^{1/2} \dots (7.5a)$$

وإذا كان الوسط المادي عازلاً ($\sigma = 0$) فإن:

$$k = \frac{\omega}{c} \left(\frac{\epsilon}{\epsilon_o} \right)^{\frac{1}{2}} = \frac{\omega}{c} n = \frac{\omega}{\upsilon} \dots (7.5b)$$

حيث n هو معامل انكسار الضوء (index of refraction).

هي سرعة الضوء داخل الوسط المادي. ν

أما إذا كانت $0 \neq \sigma$ فمن الطبيعي أن نُعرَف معامل انكسار (n) مركبًا ، وثابتًا للعزل مركبًا على النعو:

$$n_{c} = \left(\frac{\epsilon}{\epsilon_{s}} + i \frac{\sigma}{\epsilon_{s}} \omega\right)^{\frac{1}{2}} = n_{1} + i n_{2}$$

$$\epsilon_{v} = \left(\frac{\epsilon}{\epsilon_{s}} + i \frac{\sigma}{\epsilon_{s}} \omega\right)^{2} = \epsilon_{j} + i \epsilon_{2}$$
(7.6)

وحيث أن $n_c^2 = \epsilon_c$ فإنا نحصل على العلاقات التالية

$$\epsilon_1 = n_1^2 - n_2^2
\epsilon_2 = 2n_1 n_2$$
(7.7)

ereal part). هو الجزء الحقيقي من معامل الانكسار (real part).

(imaginary part). هو الجزء الخيالي من معامل الانكسار n_2

 (ϵ_2) وجزء خيالي (ϵ_2) وجزء خيالي (ϵ_2)

$$\begin{aligned}
\epsilon_1 &= \frac{\epsilon}{\epsilon_s} \\
\epsilon_2 &= \frac{\sigma}{\epsilon_s \omega}
\end{aligned} (7.8)$$

نجد أن الأمواج تسير في الأتجاء ، وأن $k = \frac{\omega}{c}(n_1 + i n_2)$ نجد أن الأمواج تسير في الأتجاء

$$E = E_{\circ} e^{i \omega \left(\frac{z n_1}{c} - t\right)} \cdot e^{-\frac{\omega}{c} n_2 z} \qquad \dots (7.9)$$

أي أن سعة الموجة تتباقض مع المسافة z داخل المادة، فهي امواج متخامدة $I\sim |E|^2$ فإن شدة الضوء $|E|^2$ فإن شدة الضوء تتاقص حسب العلاقة

$$I = I_{*}e^{-\frac{2\omega}{c}n_{2}z} = I_{*}e^{-uz}$$

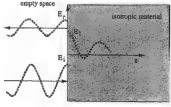
آي أن معامل امتصاص الضوء داخل المادة (α) يُعرف كمايلي

$$\alpha = 2\frac{\omega}{c}n_2 = \frac{4\pi n_2}{\lambda} \dots (7.10)$$

ومن خلال قياس شدة الضوء النافذ من المادة (باستخدام السُمك المناسب) يمكن حساب معامل الامتصاص α فوق مدى واسع من الترددات α . ولكن هذا القياس لا يكفي لايجاد قيمة كل من الدوال الضوئية $n(\omega)$ و $n(\omega)$ ، ولابد من قياس كميات أخرى.

ومن الكميات الأخرى المرتبطة مع n_1, n_2 والتي يمكن قياسها أيضًا معامل الانعكاس R = $\left| \frac{E_r}{E_r} \right|^2$ سعة الموجة الانعكاس B ويُعرُف هذا المعامل بأنه النسبة E_r حيث E_r سعة الموجة المنعكسة عنه. ومن العلاقة (7.9) والشكل (7.1) هان:

$$\begin{split} E &= E_{j} e^{i\frac{\omega_{-z}}{c}} + E_{r} e^{-i\frac{\omega_{-z}}{c^{z}}} & z < 0 \\ E &= E_{j} e^{i\frac{\omega_{-yc}}{c}} & z > 0 \\ & \text{cmpty space} \\ & E_{T} \end{split}$$



شكل (7.1): الضوء الساقط والمتعكس والنافذ عند سطح المادة (z = 0).

ومن استمرارية فيمة $E_i=E_i+E_r$ في الموازية للسطح فإن $E_i=E_i+E_r$ حيث الموجة النافذة.

ڪڏلك فإن استمرارية مرڪبة المجال المغناطيسي B_{γ} عند السطح تعطينا ڪڏلك فإن $nE_{i}=E_{i}-E_{r}$. ويناء على ذلك فإن $nE_{i}=E_{i}-E_{r}$

$$R = \left| \frac{E_r}{E_l} \right|^2 = \left| \frac{1 - n}{1 + n} \right|^2 = \frac{\left(n_1 - 1 \right)^2 + n_2^2}{\left(n_1 + 1 \right)^2 + n_2^2}$$
 (7.11)

وعندما يكون امتصاص المادة للضوء في منطقة معينة من الطيف الضوئي عاليًا ($\alpha=10^5-10^6\ cm^{-1})$ عاليًا ($\alpha=10^5-10^6\ cm^{-1})$ فإنه يصعب قياس شدة الضوء النافذ من العيّنة إلا إذا كان سمك العينة قليلاً جداً ($\alpha=10^{-5}-10^{-6}-10^{-6}$). وليس سهلاً تحضير عينات ذات سطح املس لامع بهذا السمك. وفي هذه الحالة يمكن قياس شدة الضوء المنعكس عن السطح (عندما يكون الضوء الساقط عموديًا عليه) واستخدام المعادلة (7.11). وفي حالة الامتصاص العالي للضوء فإن $(n_1+1)^2 >> (n_1+1)^2$.

$$R \approx 1 - \frac{4n_1}{n_2^2} \dots (7.12)$$

اما في مناطق الطيف الضوئي التي يكون هيها الامتصاص ضعيفًا ، هإن $n_2(\omega) \approx 0$. ويق هذه الحالة هإن $n_2(\omega) \approx 0$. ويقا هذه الحالة هإن الامواج تتقل داخل الوسط المادي دون أن تضعف شدتها (undamped) ، ويكون المتحه الموجي لها $\bar{k} = \frac{\omega}{c} \pi = \frac{\omega}{c} \sqrt{\epsilon_+}$.

وبذلك نرى أن الخصائص الضوثية للمواد الصلبة مرتبطة ارتباطًا وثيقًا مع وبذلك نرى أن الخصائص الضائم معامل الانكسار n_c وبالتالى ايضًا مع معامل العزل المركب n_c وحتى ندرس هذه

R معامل الانعكاس α ، ومعامل الانعكاس α ، ومعامل الانعكاس α فوق المدى الواسع من الترددات (ω) . وحيث أن معامل الامتصاص α ومعامل الانعكاس α يتغيران مع تغير تردد الامواج الكهرومغنطيسية (ω) كما هو مُشاهد تجريبيًا فإن كلاً من معامل الانكسار ومعامل العزل يعتمد على التردد ايضًا ، أي أن $(\alpha) = \sigma(\omega)$ ، $(\alpha) = \sigma(\omega)$ معامل التوصيل $(\alpha) = \sigma(\omega)$ عتمد على التردد ايضًا. ومن المعادلة $(\alpha) = \sigma(\omega)$ يمكن الربط بين الدالة $(\alpha) = \sigma(\omega)$ ومعامل التوصيل $(\alpha) = \sigma(\omega) = \sigma(\omega)$ على النحو

$$\epsilon_{l}(real) = \epsilon_{r} - \frac{\sigma_{2}}{\epsilon_{s} \omega}$$

$$\epsilon_{2}(imag) = + \frac{\sigma_{l}}{\epsilon_{s} \omega} \dots (7.13)$$

 σ أي أن الجزء الحقيقي من σ مرتبط مع الجزء الخيالي من

 σ بينما الجزء الخيالي من σ مرتبط مع الجزء الحقيقي من

ويتضع من هذا الوصف بأن كلاً من معامل العزل (α) \geq ومعامل التوصيل $\sigma(\alpha)$ يدخل في تحديد الخصائص الضوئية للمواد، ولكن التمييز بينهما يكون ظاهرًا عندما يكون المجال الكهريائي ثابتاً (غير متردد، أي 0 = 0) حيث أن $\sigma(\alpha)$ تصف استجابة الشحنات الحرة للمجال الكهريائي والتي تنقل مسافة معينة تحت تأثير المجال (conduction current)، بينما تصف الدالة (α) \geq استجابة الشحنات الداخلية المرتبطة والتي تزاح إلى وضع انزان جديد تحت تأثير المجال (displacement current)، ولكن هذا التمييز بين العمليتين يزول عندما يكون المجال الكهريائي مترددًا (α) عيث أن الإلكترونات المرتبطة لا تستقر بل تتردد ذهاباً ورجوعاً بنفس تردد المجال. كما أن الإلكترونات المرتبطة لا تستقر في موضع اتزان جديد، بل هي تتذبذب أيضاً بنفس التردد α . ولذلك فقد اصطلح على اعتبار أن (α) تمثل استجابة الإلكترونات المرقبطة المواونات المرافعة المطلح على اعتبار أن (α) تمثل استجابة الإلكترونات المرة الموجودة في الشرائطة الملوءة

جزئياً (شرائط النوصيل)، وإن (ω) \equiv تمثل استجابة الإلكترونـات الموجودة في الشرائط الماوءة تماماً بالإلكترونات. وهذا ما يظهر من المعادلة (7.6) حيث يتألف (ω) \cong من جزئين أحدهما مرتبط مع (ω) \cong والذي يمثل مساهمه الإلكترونات الداخلية المرتبطة (bound charge). والجزء الثاني مرتبط مع (ω) والذي يمثل مساهمة الإلكترونات الحرة (free charge).

اضافة إلى ما تقدم من اعتماد كل من σ و € على تردد الأمواج الضوئية ۵ فإنهما يعتمدان أيضاً على المتجه الموجى لم لإده الأمواج، أي أن

$$\sigma = \sigma(\omega, k)$$
 , $\in = \in (\omega, k)$

7-2 خصائص الإستقطاب الإلكاروني

راينا في البند السابق بأن الخواص الضوئية للمواد مرتبطة ارتباطًا وثيقًا مع معامل العزل (ϕ) \Rightarrow ؛ ولخاصية العزل المتمثلة في الدالة (ϕ) \Rightarrow أهمية خاصة في المواد العازلة وفي أشباه الموسلات وهي مواد لا تشتمل على المحترونات حرة. وعندما تتمرض المادة العازلة لمجال كهربائي خارجي (سواء كان ثابتًا أو مترددًا) هإن

استقطابًا كهربائيًا (\bar{P}) (polarisation) يتولد بالتأثير داخل المادة ويكون مقداره يتناسب طرديًا مع شدة المجال. وسبب ذلك أن المجال الكهربائي الخارجي يؤثر بقوة على السحابة الإلكترونية السالبة في المنرة وعلى النواة الموجبة، وبالتالي يؤدي إلى إزاحة نسبية لكل من الشحنات الإلكترونية السالبة والنواة الموجبة بحيث تصبح المسافة بين مركزي الشحنات الإلكترونية السالبة والنواة الموجبة بحيث تصبح (ex) داخل الذرة، ويتم الوصول إلى وضع الاتزان عندما يتساوى المجال الخارجي مع المجال الداخلي الدي يحاول إرجاع الشحنات إلى وضع الاتزان السابق قبل تاثير المجال الخارجي، وإذا كان المجال الخارجي مترددًا فإن مقدار الإزاحة يكون ايضًا مترددًا بنفس تردد المجال. ويمكن تمثيل هذا النموذج البسيط لحركة الشحنات المرتبطة (bound) مع النواة بحركة توافقية بسيطة (SHO)؛ والمعادلة التي تصف

$$m\frac{d^2x}{dt^2} + \frac{m}{\tau}\frac{dx}{dt} + m\alpha_0^2x = eE_0e^{-i\alpha t}$$
(7.14)

 α مقدار الإزاحة، α مقدار الإزاحة، α التردد الطبيعي للشحنة α ذات الكتلة α أما الحد الذي يحتوي على الزمن α فهو الذي يودي إلى تخامد الحركة نتيجة للتصادمات أو الإنبعاث بعض الإشعاعات.

وحل هذه المعادلة عند وضع الاستقرار هو

$$x(t) = \frac{e}{m} \frac{E_{\nu}e^{-i\,\omega t}}{\left(\omega_{\delta}^2 - \omega^2 - i\,\frac{\omega}{\tau}\right)} \qquad (7.15)$$

ولو كان عدد الشحنات الكهريائية في وحدة الحجوم يساوي N هإن هذا الاستقطاب الإلكتروني (electronic polarisation) ($ar{P}$) داخل المادة يساوي

$$P = Nex$$
(7.16)

 \vec{D} ويرتبط الاستقطاب مع معامل العزل (ω) من خلال دالة الإزاحة

$$D = \in (\omega)E = \in \vec{E} + \vec{P}$$

أي أن:

$$\vec{P} = \left(\frac{\epsilon(\omega)}{\epsilon_{\circ}} - 1\right) \epsilon_{\circ} E \quad(7.17)$$

وبالتعويض في المعادلة (7.15) واستخدام (7.16) نحصل على:

$$\frac{\epsilon(\omega)}{\epsilon_{\circ}} = 1 + \frac{Ne^2}{m \epsilon_{\circ}} \quad \frac{1}{\left(\omega_{\circ}^2 - \omega^2 - \frac{i\,\omega}{\tau}\right)} \quad \dots (7.18)$$

حيث ، ع هو ثابت العزل للفراغ

وإذا وضعنا معامل العزل المركب على النحو:

$$\frac{\in(\omega)}{\in} = \epsilon_1 + i \epsilon_2$$

فإن الجزئين الحقيقي ¡€ والخيالي و€ يمكن كتابتها على النحو (مع [دخال,€ فيهما)

$$\epsilon_{\mathbf{i}} = 1 + \frac{Ne^2}{m \epsilon_{\mathbf{i}}} \frac{\left(\alpha_{\mathbf{i}}^2 - \omega^2\right)}{\left(\alpha_{\mathbf{i}}^2 - \omega^2\right)^2 + \frac{\omega^2}{r^2}} \qquad (7.19)$$

$$\epsilon_2 = \frac{Ne^2}{m \epsilon_s} \frac{\omega/\tau}{(\omega_s^2 - \omega^2)^2 + \frac{\omega^2}{\tau^2}} \dots (7.20)$$

ولو عرفنا معامل العزل الساكن (عندما 0=0) بأنه:

$$\in (0) = 1 + \frac{Ne^2}{m \in \omega^2}$$

ومعامل العزل عند الترددات العالية (∞ ≅ ∞) بأنه:

$$\in (\infty)=1$$

فإن المادلة (7.18) تصبح:

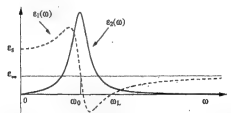
$$\in (\omega) = \in (\infty) + \frac{\alpha_{\delta}^{2} \left(= (0) - \in (\infty) \right)}{\left(\alpha_{\delta}^{2} - \alpha^{2} - i \frac{\omega}{\tau} \right)} \dots (7.21)$$

كذلك فإن المادلتين (7.19) ، (7.20) تصبحان على النحو

$$\in_{0} (\omega) = \in_{\infty} + \frac{\left(\in (0) - \in (\infty) \right) \alpha_{s}^{2} \left(\alpha_{s}^{2} - \omega^{2} \right)}{\left(\alpha_{s}^{2} - \omega^{2} \right)^{2} + \frac{\omega^{2}}{\epsilon^{2}}} \dots (7.22)$$

$$\epsilon_2(\omega) = \frac{\left(\epsilon(0) - \epsilon(\infty)\right)\omega_c^2 \omega_{\mathcal{T}}^2}{\left(\omega_b^2 - \omega^2\right)^2 + \frac{\omega^2}{\sigma^2}} \dots (7.23)$$

ويبين الشكل (7.2) كيفية اعتماد كل من $\in (\omega)$ ، $\in (\omega)$ على التردد ω



الشكل (7.2): تمثيل اعتماد الجزئين $\mathcal{E}_1(\omega)$, $\mathcal{E}_2(\omega)$ على التردد في منطقة طيف الأشعة الضوئية وفوق البنفسجية. لاحظ أن تقاطع منحنى \mathcal{E}_1 مع محور ω يعطي الشعة الضوئية وفوق البنفسجية للحظ أن تقاطع منحنى \mathcal{E}_0 .

ويشبه منحنى (α) الذي يساوي (resonance curve) الذي يساوي عرضه $\frac{1}{\tau}$ عند منتصف ارتفاعه.

 $\epsilon_2\left(\omega\right)$ فإن $\left(\frac{1}{\tau}<<\omega_{\circ}\right)$ أو الحالة التي يكون فيها ثابت التخامد ضعيفًا $\left(\frac{1}{\tau}<<\omega_{\circ}\right)$ فإن فيها ثابت التخامد ضعيفًا أن وقال الله داتا

$$\epsilon_2(\omega) \rightarrow \omega_{\circ}(\epsilon(0) - \epsilon(\infty)\delta(\omega \pm \omega_{\circ})$$

بينما يصبح الجزء الحقيقي (ω) ڪما يلي

$$\epsilon_{l}\left(\omega\right)\!\rightarrow\!\epsilon\left(\infty\right)\!+\!\frac{\omega_{\!\scriptscriptstyle{o}}^{2}\left(\epsilon\left(0\right)\!-\epsilon\left(\infty\right)\right)}{\left(\omega_{\!\scriptscriptstyle{o}}^{2}-\omega^{2}\right)}$$

وإذا اعتبرنا أن $\mathbb{P}(\infty)$ ، فإن الدالة ($\mathbb{P}(\omega)$) تتضاءل إلى الصفر عند الترددات العائية ، أى أن

$$(\epsilon_1(\omega)-1)-\xrightarrow{\omega\to\infty}0$$

ويتضح مما سبق أن استجابة المواد العازلة للمجال الكهريائي المتردد تتمثل في كيفية اعتماد (@) بجزئيه على التردد ص.

ويشير الجزء الخيائي (a) و إلى وجود استنزاف للطاقة الكهرومغنطيسية (dissipation) حيث تمتصُّ الشحناتُ المزاحة عن مواضع سكونها طاقةً من المجال الكهربائي، وبيان ذلك أن التيار الإزاحي يساوى:

$$\vec{J} = \frac{dD}{dt} = \epsilon(\omega) \frac{dE}{dt} = (\epsilon_1 + i \epsilon_2) \frac{dE}{dt}$$

$$= i \epsilon_1 \omega E - \epsilon_2 \omega E$$
(7.24)

ويظهر أن الحد الأول يختلف في الطور عن \vec{E} بمقدار $\frac{\pi}{2}$ ولا ينشأ عنه امتصاص للطاقة ، بينما يتفق الحد الثاني مع \vec{E} للطور ، ولذا كان الحد الثاني مسببًا لامتصاص الطاقة مساويًا للمقدار :

$$\left\langle \frac{dD}{dt} \cdot E \right\rangle = -\epsilon_2 \omega E_{\circ}^2 \left\langle \cos^2 \omega t \right\rangle = -\frac{1}{2} \epsilon_2 \omega E_{\circ}^2 \dots (7.25)$$

لذا فإن الامتصاص الأعظم للطاقة يحصل عند القيمة العظمى للجزء $(\omega)_2$ من معامل العزل، أي عندما يكون تردد الأمواج الكهزومغناطيسية مساويًا للتردد الطبيعي (أي عندما $\omega=\omega$) (وينعدم الامتصاص إذا كان التخامد غير موجود، أي إذا كان $0-\frac{1}{\omega}$).

وهذا الاستقطاب الإلكتروني موجود في الذرات الحرة (الحالة الغازية) كما هو موجود في الأجسام الصلبة، وفي الأجسام الصلبة (البلورات) يكون التردد الطبيعي σ مساويًا لأصغر فجوة طاقية ، E_g ، بين شريط التكافؤ وشريط

التوصيل، ويحصل الامتصاص الربني للأمواح الكهرومفناطيسية ويزداد E_g بشكل كبير عندما $\hbar \omega_s \cong E_g$. $\hbar \omega_s \cong E_g$ كما في بشكل كبير عندما وإذا كانت E_g كبيرة (حوالي 5eV) كما معدن الكريون (الماس) فإنه يكون شفافًا للأمواج الضوئية (تتفذ منه دون امتصاص) حتى الطيف فوق البنفسجي الذي تقع ω ضمن مداه، وعندها يحصل الامتصاص الأكبر. أما معدن السيليكون أو الجرمانيوم مثلاً فإن قيمة (E_g) لهما تقع ضمن طيف الأشعة تحت الحمراء القريب من الطيف الضوئي، ولذا فهما ليسا شفافين للضوء المرثي.

7-3 خصائص الإستقطاب في البلورات الأيونية

عالجنا في البند السابق الاستقطاب الإلكتروني ومعامل العزل الناتج عنه في البلورات التي تتألف من نوع واحد من النرات. ونعالج في هذا البند الاستقطاب الناتج عن تفاعل الأمواج الكهرومغناطيسية مع البلورات الأيونية. ويوجد في البلورات الأيونية نوعان من الذرات أحدهما موجب الشحنة والآخر سالب الشحنة. وفي الخلية الأولية ذرتان أحدهما موجبة الشحنة والأخرى سالبة الشحنة وهما مرتبطتان بالرابطة الأيونية ويؤثر المجال الكهرباثي في الأمواج الكهرومغناطيسية عليهما فيؤدي إلى إزاحتهما في اتجاهين متعاكسين، وينشأ عن هذه الإزاحة استقطاب بلوري أيوني يساهم في تحديد قيمة معامل العزل (ص) في لهذا النوع من البلورات. وسوف نضع الاستقطاب الإلكتروني الذي مر معنا في البند السابق جانبًا، ونركز في عمالجتنا هنا على الاستقطاب الإيوني فقط.

وقد عرفنا عند دراسة الاهتزازات البلورية (الفونونات) لهذا النوع من البلورات بأن هناك نوعين من الاهتزازات: الفونونات الصوتية بفروعها، والفونونات الضوثية بفروعها، وحيث أن الفونونات الضوثية في البلورات الأيونية هي أنماط اهتزازية تهتز فيها الأيونات الموجبة والأيونات السالبة في اتجاهين متضادين فإن مجالاً كهريائياً خارجيًا ذا تردد مناسب (يساوي تردد الفونونات الضوئية) يمكن أن يتزاوج مع هذه الفونونات الضوئية مما يؤدي إلى امتصاص كبير للطاقة ضمن مدى الطاقات المنخفضة (التي تساوي ملاقة الفونونات وهي تتراوح ما بين $V^2 = 10^- 1$). كما يؤدي هذا التزاوج (coupling) إلى تعديل على تردد الفونونات الضوئية الطولية، وعلى معامل العزل ((a)) ولدراسة هذه التغيرات فإنا ندخل المجال الكهريائي للأمواج الكهرومغناطيسية في معادلة الحركة لهذه الأيونات، ونهمل الحد الذي يشتمل على الاحتكاك ويتسبب في التخامد، فتصبح معادلة الحركة لهذه الأيونات:

$$m_1\ddot{u}_1 = 2C(u_2 - u_1) + eE$$

 $m_2\ddot{u}_2 = 2C(u_1 - u_2) - eE$ (7.26)

: 4

$$\ddot{x} = -\omega_{\circ}^2 x + \frac{e}{\mu} E$$
(7.27)

(A. 10

$$\mu = \frac{m_1 m_2}{(m_1 + m_2)}$$
 , $\alpha_6^2 = \left(\frac{2C}{\mu}\right)^{\frac{1}{2}}$, $x = (u_1 - u_2)$

 m_1,m_2 مع معرفة أن u_1,u_2 هما إزاحة الأيون الموجب وإزاحة الأيون السالب، u_1,u_2 هما الكتالتان. والمقدار ω هي تردد القونون الضوئي عند $k \approx 0$ حيث k هي المتجه الموجى للفونون.

وحتى نعوض عن المقدار $\left(\frac{e}{\mu}\right)$ في المعادلة السابقة ، نعود إلى البند السابق الذي وجدنا فيه العلاقة بين معامل العزل الساكن (0) \in ، ومعامل العزل عند التددات العالية (∞) \ni :

3

$$\in$$
 $(0) = \in (\infty) + \frac{Ne^2}{\mu \in \omega_0^2}$(7.28)

حيث N عدد الخلايا الأولية في وحدة الحجوم في البلورة، وبالتعويض في (7.27)، نحصل على

$$\ddot{x} = -\omega_o^2 x + \frac{\omega_o^2 \left(\in \left(0\right) - \in \left(\infty\right)\right)}{Ne} E \qquad (7.29)$$

وحيث أن المساهمة الأيونية في الاستقطاب تساوي P = Nex هإن ضرب المعادلة السابقة بالمقدار Ne يجعلها على النحو

$$\ddot{P}(ionic) = -\omega_0^2 P + \omega_0^2 (\in (0) - \in (\infty)) E$$
(7.30)

وهذه هي معادلة الحركة للاستقطاب في البلورات الأيونية حيث يظهر فيها التراوج (coupling) بين الاستقطاب الكهريائي الناتج عن اهتزاز الأيونات وبين المجال الكهريائي للفوتونات الصنوئية ، وثابت هذا التراوج هو المقدار $(\infty) = -(0) = 0$. ومن طبيعة هذا التزاوج أن الفونونات الطولية تتفاعل مع أمواج المجال الكهريائي الطولية ، بينما تتفاعل الفونونات المستعرضة مع أمواج المجال الكهريائي المستعرضة. وتكون قيمة المتجه الموجي (k) للفونونات المشاركة في التفاعل صغيرة وذلك لأن المتجه الموجي الضوئية صغير جدًا بالمقارنة مع قيم لا داخل منطقة برلوان.

ونبداً أولاً بإيجاد أثر هذا التزاوج على انتشار الفونونات الضوئية الطولية (Longitudinal optical phonons)، حيث يكون كل من الاستقطاب الكهربائي P والمجال الكهربائي ع متوازين واتجاههما في نفس اتجاه سير الفونون $ar{k}$ ، اي:

وحيث \vec{k} هو المتجه الموجي للفونون.

وعليه فإن:

 $\nabla \cdot P = i\vec{k} \cdot \vec{P}$

ىينما:

 $\nabla \times P = i\vec{k} \times \vec{P}$

ومن الواضح بأن P=0 بينما 0 $V\cdot P$ لهذه الأمواج الطولية. وبما أن $\nabla\cdot P=-\rho$ حيث ρ حيث ρ حيث ρ حيث المرافقة للاستقطاب، كما أن $\nabla\cdot P=-\rho$ هاننا نحصل على العلاقة التالية بين هذه المجالات الطولية: $\nabla\cdot E=\frac{\rho}{\varsigma_0}\in(\infty)$

$$E_{\circ} = -\frac{P_{\circ}}{\epsilon_{\infty}}$$
.....(7.32)

أي أن المجال الكهرباثي والاستقطاب الكهربائي داخل البلورة مختلفان في الطور، وبينهما فرق في الطور مقداره (م). وبالتعويض في المعادلة الأساسية (7.30) نجد أن

$$-\omega^{2} = -\omega_{\varsigma}^{2} - \omega_{\varsigma}^{2} \frac{\left(\varepsilon(0) - \varepsilon(\infty)\right)}{\varepsilon(\infty)} = -\omega_{\varsigma}^{2} \frac{\varepsilon(0)}{\varepsilon(\infty)} \dots (7.33)$$

، a_L ويرمز له بالرمز ($E \parallel P \parallel \vec{k}$) ويرمز له بالرمز وهكذا فإن تردد هذه الأمواج الطولية

يساوي

$$\omega_L^2 = \omega_c^2 \frac{\epsilon(0)}{\epsilon(\infty)}$$
.....(7.34)

أي أن أثر المجال الكهريائي على الفولونات الضوئية الطولية لا يؤدي إلى جعل التردد يعتمد على المتجه الموجي (no dispersion)، بل يزيد فقط من القوة المرجّعة، وبالتاني يؤدي إلى زيادة تردد النمط الاهتزازي الطولي من القيمة ω إلى القيمة ω . إذن فالأمواج الاهتزازية الطولية تتفاعل مع الموجة الطولية للمجال الكهربائي $\nabla \times E = 0$ وبما أن $\nabla \times E = 0$ لهذه الموجة الطولية، فلا يرافقها مجال مغناطيسي وبالتالي لا وجود لأمواج كهرومغناطيسية.

وننتقل الآن إلى معالجة أثر هذا التزاوج بين الفونونات والفوتونات على انتشار الأمواج الامتزازية الضوثية المستعرضة (Transverse optical phonons) حيث يكون المجالان E, P على النحو

$$E = E_o e^{i(k.r-\omega t)}$$
 $E_o \perp k$
 $P = P_o e^{i(k.r-\omega t)}$ $P_o \perp k$

ومن الواضح بأن $0 \neq P \times V$ بينما $\nabla P = 0$ لهذه الأمواج المستعرضة.

ڪذلك هإن $\nabla \times E \times \nabla$ كما أن $\nabla E = 0$ وقبل أن نعالج $\nabla \times E$ ممالجة صحيحة باستخدام ممادلات ماكسويل، ننظر أولاً في النهاية الكهروستاتيكية (electrostatic limit) التي يكون فيها المجال الكهريائي مشتقاً من جهد غير متجه $(\phi - E)$ وبالتالي يكون E = 0 وميك أن E = 0 ولايتغير E وفق مسافة كبيرة نسبياً بالمقارنة مع المسافة بين الأيونات، وضمن هذا التقريب، وحيث أن $\nabla E = 0$ أيضًا هإن المجال الكهريائي المرافق للأمواج الاهتزازية المستمرضة يصبح صفرًا، وبالتالي لا يتغير تردد هذه الأمواج ويكون مساويًا له E ويظهر ذلك واضحًا بالرجوع إلى المعادلة (7.30)، وأخذ $\nabla \times$

$$-\omega_r^2 = -\omega_r^2$$

أي أن تردد الأمواج المستعرضة، (ويرمز له بالرمز a_r)، لا يتأثر بوجود المجال الكهربائي.

القصل السابع

$$\omega_T^2 = \omega_o^2$$
 (7.35)

ونعود الآن إلى معالجة: $0 \neq Z \times \nabla$ لهذه الأمواج المستعرضة باستخدام معادلات ماكسويل داخل البلورة حتى نربط بين المجالات المختلفة:

$$\nabla \times E = -\frac{\partial B}{\partial t}$$

$$\nabla \times B = \mu_{t} \frac{dD}{dt}$$
(7.36)

ويما أن $\nabla E = 0$ للأمواج المستعرضة فإن:

 $\nabla \times \nabla \times E = -\nabla^2 E$

كما أن:

$$\nabla \times \nabla \times E = -\mu_{\circ} \frac{d^2 D}{dt_2}$$

وعليه فإن

$$\nabla^2 E = \mu_0 \frac{d^2 D}{dt^2}$$
.....(7.37)

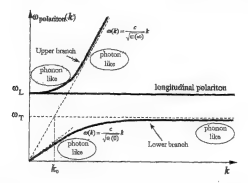
وبالتعويض عن
$$\nabla^2 E$$
 وعن $\frac{d^2 D}{dt^2}$ يجد أن نجد أن

$$k^2 = \frac{\omega^2}{c^2} \in (\omega)$$
 (7.38)

وتعتمد حلول هذه المعادلة على (∅) ≥ الذي نعوض عنه من المعادلة (7.21) بدون وجود الحد ‡ (أي دون تخامد للأمواج)، فتعصل على

$$k^2c^2(\omega_o^2-\omega^2)=\omega^2(\omega_o^2\in(0)-\omega^2\in(\infty))....(7.39)$$

وحلول هذه المعادلة للأمواج المستعرضة هي مزيج من الفونونات والفوتونات كما يظهر من الشكل (7.3):



الشكل (7.3): تمثيل البولاريتون بيانيًا في المستوى $\omega(k)-k$ وتمثل الخطوط المنقطة الملاقة $\omega(k)$ للفونونات والفوتونات قبل تزاوجهما. وعند النقطة $\omega(k)$ يبدأ التحول التدريجي والتزاوج بينهما وتتكون البولاريتونات.

وهناك حلان: الفرع السفلي، والفرع العلوي. وفوق مسار كل من الفرعين تتحول الحركة من كونها ميكانيكية اهتزازية (فونونات) عند أحد الطرفين إلى ان تصبح أمواجًا كهرومغناطيسية عند الطرف الآخر. وفي المنطقة التي يحصل فيها التحول الشدريجي تكون الأمدواج مزيجًا أو جمعًا من الفوتونات (أمواج كهرومغناطيسية) والفونونات الضوئية المستعرضة (أمواج اهتزازية ميكانيكية). ويطلق على الوحدة الواحدة من هذا المزيج اسم اليولاريتون (polariton). وهي نوع من الاستئارة المكممة (quantized excitation) التي يمكن مشاهدتها تجريبيًا وإيجاد كل من (\emptyset,k) لها. ويمكن الحصول على فهم أعمق للمنحنيات في الشكل (7.3) إذا لاحظنا الشكل الذي تؤول إليه العلاقة السابقة (7.39) عند النهايات المختلفة:

عندما تكون k صفيرة جدًا ($k \rightarrow 0$) فإن للمعادلة حلين:

$$\omega^2 = \frac{c^2}{\in (0)} k^2$$
 (الفرع السفلي) (7.40) $\omega^2 = \omega_b^2 \frac{\in (0)}{\in (\infty)} = \omega_L^2$ (الفرع العلوي)

والحل الأول يمثل أمواجًا كهرومغناطيسية تسير في وسط مادي معامل العزل ω_L له (0) = ، أما الحل الثاني فيمثل أمواجًا ميكانيكية مستعرضة ترددها

والنهاية الثانية عندما تكون k كبيرة $(k >> k_s)$ حيث k نقطة التقاطع بين النمط الاهتزازي المستعرض والأمواج الكهرومفناطيسية عندما لا يوجد تفاعل بينهما $(\infty) = (0) = (\infty)$)، وفي هذه الحالة هإن للمعادلة حلين أيضًا

$$\omega^2 = \frac{c^2}{\epsilon(\infty)} k^2$$
 (الفرع العلوي) $\omega^2 = \alpha_k^2 = \alpha_T^2$ (الفرع السفلي) (الفرع السفلي)

ويظهر من هده الحلول أن الحركة في الضرع السفلي تبدأ بأمواج كهرومفناطيسية (عند $k \to 0$) وتتحول إلى أمواج ميكانيكية عند النهاية الأخرى ($k \to \infty$)، وبين النهايتين يكون الحل مزيجًا من النوعين (أمواج كهرومفناطيسية + أمواج ميكانيكية) وكذلك للفرع العلوي تبدأ الحركة بأمواج ميكانيكية.

ويمكن مشاهدة أثر علاقة النضرق (dispersion) (7.39) للبولاريتونـات من خلال معامل الانكسار (@)n ومعامل العزل، حيث أن

$$\in (\omega) = n^2(\omega) = \frac{c^2 k^2}{\omega^2} = \frac{\in (0) \, \omega_0^2 - \in (\infty) \, \omega^2}{\omega_0^2 - \omega^2} \dots (7.42)$$

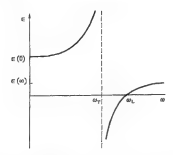
ربالتعویض من تعریف کل من ω_r , من نجد أن

$$n^2(\omega) = \in (\omega) = \in (\infty) \frac{\omega_L^2 - \omega^2}{\omega_T^2 - \omega^2} \dots (7.43)$$

وعليه فإن $(\omega) \to (\omega)$ عندما تقترب ω من (ω) (ω) ، ويرتبط هذا التغير الكبير (ω) و وهي معامل الانكسار مع الامتصاص الكبير للضوء عند التذير الطبيعي (ω) (ω) (ω) و (ω)

ڪما أن $0 \leftarrow (\omega) = 2$ عندما تقترب ω من ω_L ($\omega \rightarrow \omega_L$)، ثم تزداد قيمة ω بعد ذلك ($\omega \rightarrow \omega_L$)، وفح ذلك إشارة إلى بداية أثير الاستقطاب الإلكتروني للأيونات المفردة كما بينا فح البند السابق.

ويبين الشكل (7.4) كيف يتغير $(\omega) \ni \Delta \omega$ بالقرب من $_{L}^{n}$, $_{L}^{n}$, $_{L}^{n}$ ويق المدى الطيفي بين $_{L}^{n}$, $_{L}^{n}$ (أي عندما $_{L}^{n}$) تكون قيمة $(\omega) \ni \omega_{L}$, $_{L}^{n}$ الملبة، ويصبح معامل الانكسار خياليًا (أي أن $_{L}^{n}$) أن $_{L}^{n}$ ويعني ذلك أن الأمواج لا يمكن أن تنتشر داخل المادة، بل تتضاءل أسيًا بسرعة داخل المادة وينعكس الضوء انعكاسًا تامًا عن سطحها خارج البلورة (انظر الشكل 7.4) وذلك لأن معامل الانعكاس يقترب من $_{L}^{n}$



الشكل (7.4): اعتماد معامل العزل σ على σ لبلورة أيونية مولفة من ذرتين. لاحظ أن $\sigma_T < \omega < \omega_L$.

وهكذا فإن الأشعة الساقطة تتعكس انعكاسًا تامًا عن سطح البلورة عندما يكون ترددها α مساويًا للتردد α لتلك البلورة، ويمكن تعظيم هذه الظاهرة بأن نكرر عكس هذه الأشعة عدة مرات عن سطح البلورة من أجل أن تبقى فقط الأشعة ذات التردد القريب جدًا من α ، فنحصل بذلك على أشعة أحادية التردد. "The reststrah" أو "residual rays) أو "the reststrah" وتكون هذه الأشعة عادة في مجال الأشعة تحت الحمراء لأن α لمظم البلورات الأيونية تقع ضمن هذا المجال (α المولا). وتشاهد هذه الظاهرة في البلورات الأيونية فقط، وفي البلورات التي تشتمل جزئيًا على صبغة أيونية.

ولو قارنا بين الشكل (7.4) الذي يبين تغير (ω) \Rightarrow الناتج عن الاستقطاب الأيوني، والشكل (7.3) الذي يبين تغير (ω) \Rightarrow الناتج عن الاستقطاب الإلكتروني لوجدنا تشابها واضحًا بينهما. ولكن المدى الطيفي الذي يحصل فيه هذا التغير يختلف للنوع الأول (الاستقطاب الأيوني) عنه للنوع الثانى (الاستقطاب الإلكتروني).

فالتردد الربيني ω للنوع الأول هـ و مـن رتبة تـردد الفونونـات (الأمواح الاهتزازية اليكانيكية) وتقع طاقة هـذه الاهتزازات ضمن المدى $10^{-2}
ightharpoonup 10^{-1}
ightharpoonup 10^{-1}$ المردد الربيني ω للنوع الثاني فهو من رتبة طاقة الإلكترونات في النرة، وهـي طاقة تزيد بمقدار $10^{2}
ightharpoonup 10^{-1}$ مرة عن طاقة النوع الأول. أي أن مساهمة النوع الأول تنتهي عند نهاية طيف الأمواج تحت الحمراء ويداية طيف الأمواج الضوئية، بينما تنتهي مساهمة النوع الثاني في مدى الطيف فوق البنفسجي.

4-7 الخصائص الضوئية للنواقل الحرة (free carriers)

لقد ذكرنا سابقاً بأن النواقل الحرة هي الإلكترونات الحرة الموجودة في شريط التوصيل الذي يكون مملوءًا بشكل جزئي بالإلكترونات وتتوفر فيه حالات هارغة، أو الثقوب الموجودة في شريط طاقي ممتلئ تقريبًا بالإلكترونات وفيه بعض الحالات الفارغة بالقرب من قمته. وعند تفاعلها مع الفوتونات، فإن هذه النواقل تمتمي الفوتونات الضوئية وتتنقل من الحالة الابتدائية التي كانت فيها تحت مستوى فيرمي إلى الحالة النهائية التي حلت فيها فوق مستوى فيرمي. ويطلق على هذا الامتصاص للضوء "امتصاص النواقل الحرة" إذا كانت الحالة الابتدائية للإلكترون والحالة الابتدائية للإلكترون الواضح أن هده العملية مهمة في الفلزات الدي تمتاز باحتوائها على الغاز الإلكتروني، وكذلك في المواد شبه الموصلة التي يمكن تغيير كثافة الإلكترونات فيها بتغير درجة الحرارة.

حيث: ،∈ر، € هما طاقة الإلكترون في الحالة الابتدائية وفي الحالة النهائية على الترتيب.

 k_f, k_l هما المتجه الموجي للإلكترون في الحالة الابتدائية وفي الحالة النهائية على الترتيب.

هما طاقة الفوتون والمتجه الموجي للفوتون. هما طاقة الفوتون المتجه الموجي المقوتون المتحد المتحد المتحد المتحد المتحدد المتحد المتحدد المتحدد

ويما أن المتجه الموجي للفوتون في الطيف الضوئي صغير جداً بالمقارنة مع المتجه الموجي داخل منطقة برلوان الأولى، فإن الفرق $(r_i - r_j)$ في زخم الإلكتون عند الموجي داخل منطقة برلوان الأولى، فإن الفرق $(r_i - r_j)$ في زخم الإلكتون عند المعلية انتقاله لا يمكن للفوتون أن يوفره، ولا بد من مشاركة جسيم آخر في هذه المعلية مثل الفونون حتى تكتمل العملية خاضعة لقوانين الحفظ أي photon, electron—phonon بحيث يكون $p = r_i - r_j$ حيث p هو المتجه الموجي للفونون المشارك، وبناء على ذلك فإن عملية امتصاص الضوء بواسطة النواقل الحرة تعمد على كثافة الحالات الفارغة (فوق مستوى فيرمي) في الشريط الطاقي وعلى كثافة الفونونات المتوفرة في البلورة والتي ستساعد الإلكترونات على امتصاص الفوتونات الضوئية. ويمكن حساب معدل هذه الانتقالات باستخدام نظرية الزعزعة المعتمدة على الرزمن في ميكانيكا الكم، ولكن هذه الحسابات طويلة وغير سهلة، وممكن الاستماضة عنها باستخدام معالجة شبه كالسيكية.

ومن المعروف أن المعالجة الكلاسيكية تتفقى مع المعالجة الكمية في كثير من النتاثج خاصة ضمن مدى الأمواج الكهرومغناطيسية تحت الحمراء والأمواج المرثية وعند درجات الحرارة العالية نسبيًا (أى بحيث يكون $\hbar\omega \leq k_BT$).

وفي المعالجة شبه الكلاسبيكية نفترض مجالاً كهربائيًا موجيًا وفي المعالجة شبه الكلاسبيكية نفترض مجالاً من الكتلة الحرة. $E=E_ce^{-lost}$ فتكون معادلة الحركة للإلكترون على النحو

$$m^*\ddot{x} + \frac{m^*}{\tau}\dot{x} = -eE_ee^{-i\omega t}$$
.....(7.45)

وياعتبار أن x تتذبذب تابعة للمجال الكهريائي ($x = x_* e^{-i\omega t}$) هإن نحصل على:

$$x = \frac{-ie\tau E}{m^*\omega(\omega\tau + i)}$$

$$\dot{x} = \frac{-e\tau E}{m^* (1 - i\,\omega\tau)}$$

وعليه فإن كثافة التيار:

$$J = n\left(-e\right)\dot{x}$$

$$= \frac{ne^2\tau}{m^*\left(1-i\,\omega\tau\right)}E^{-1} \qquad (7.46)$$

أي أن معامل التوصيل الكهريائي تحت تأثير مجال كهربائي متردد يساوي

$$\sigma(\omega) = \frac{ne^2\tau}{m^*(1-i\omega\tau)} = \sigma_o\left(\frac{1}{1-i\omega\tau}\right) \dots (7.47)$$

وقد استخدمنا زمن الاسترخاء au في المعادلة (7.45) الذي يمثل معدل التصادمات التي يتعرض لها الإلكترون في حركته دون الإشارة إلى أنواع هذه التصادمات (فهو يشملها ممًّا $\frac{1}{\tau} + \frac{1}{\tau_1} + \frac{1}{\tau} = \frac{1}{\tau}$).

كما أن المقدار $\sigma_{\rm o}=\frac{ne^2\tau}{m^*}$ يمثل معامل التوصيل الكهريائي الساكن (أي عندما يكون المجال الكهريائي ثابنًا $(\omega=0)$)، بينما π تمثل كثافة الإلكترونات (عددما في وحدة الحجوم).

 $\sigma(\omega)$ و(7.7) فإن الجزئين الحقيقي والخيالي من عن ($\pi(\omega)$ ورب الجزئين الحقيقي والخيالي من $\pi(\omega)$ وربيطان مع معامل العزل $\pi(\omega)$ كما يلي

$$n_1^2 - n_2^2 = \frac{\epsilon}{\epsilon_s} - \frac{\sigma_s}{\omega \epsilon_s} \left(\frac{\omega \tau}{1 + \omega^2 \tau^2} \right)$$

$$2n_1 n_2 = \frac{\sigma_s}{\omega \epsilon_s} \left(\frac{1}{1 + \omega^2 \tau^2} \right)$$
(7.48)

ومـــن خــــلال تعريـــف تــــردد البلازمـــا للإلكترونـــات الحــــرة (a_o , plasma frequency):

$$\omega_p^2 = \frac{ne^2}{m^* \in_{\scriptscriptstyle n}} = \frac{\sigma_{\scriptscriptstyle o}}{\in_{\scriptscriptstyle n} \tau} \dots (7.49)$$

فإن الملاقتين السابقتين تصبحان:

$$n_1^2 - n_2^2 = \frac{\epsilon}{\epsilon_s} - \frac{\omega_p^2 \tau^2}{1 + \omega^2 \tau^2}$$

$$2n_1 n_2 = \frac{\omega_p^2 \tau}{\omega (1 + \omega^2 \tau^2)}$$
(7.50)

وهنا يجب التذكير بأننا افترضنا بأن النواقل الحرة هي فقط التي تمتص الضوء، وأن الحد $\left(\frac{\ominus}{\odot}\right)$ من الجزء الحقيقي للدائة (ω) يمثل مساهمة جميع الأسباب الأخرى غير النواقل الحرة في قيمة (ω) للبلورة. وحتى نجعل المالجة سهلة نفترض بأن (ω) (ω) (أي (ω) (ω)).

ونلاحظ في العلاقة (7.50) أن لدينا عدة ترددات: تردد البلازما α_p وهي تتناسب طرديًا مع كثافة النواقل الحرة، وتردد الضوء المستخدم α ، ثم تردد التصادمات $\left(\frac{1}{\tau}\right)$ أي تصادمات الإلكترون مع الفونونات والشوائب وغيرها.

وتمثل الملاهات (7.50) مساهمة النواقل الحرة في معامل انكسار الضوء في المواد $n_1(\omega), n_2(\omega), n_3(\omega), n_4(\omega)$. المواد $n_1(\omega), n_2(\omega), n_3(\omega), n_4(\omega), n_4(\omega)$ الضوئية للفلزات وأشباه الموصلات في مناطق ثلاث من مناطق الطيف الضوئي كما عرفناه في المقدمة. وهذه المناطق هي: منطقة الطاقات المنخفضة $\sigma < 0 > 0$ منطقة الطاقات المنوسطة $\sigma < 0 < 0 < 0 > 0 > 0$ ، ثم منطقة الطايف فوق البنفسجي المالى الطاقة $\sigma < 0 < 0 < 0 < 0 < 0$

أ - منطقة الطاقات المنخفضة τ ص > 1 <> σ (الأشعة تحت الحميراء والميكروية) وفي هذا المدى تصبح الملاقات (7.50) كما يلي:

$$n_{1}^{2} - n_{2}^{2} = 1 - \omega_{p}^{2} \tau^{2} = -\omega_{p}^{2} \tau^{2}$$

$$2n_{1}n_{2} = \frac{\omega_{p}^{2} \tau}{\omega} = \frac{(\omega_{p} \tau)^{2}}{\omega \tau}$$
(7.51)

أي أن (ω) عسالب القيمة وثابت، بينما (ω) \in ذو قيمة كبيرة، أي $|\varepsilon_1(\omega)| > |\varepsilon_2(\omega)|$

$$n^{2} = \epsilon \cong i \in_{2}$$

$$n = \epsilon_{2}^{\frac{1}{2}} \frac{\left(1+i\right)}{\sqrt{2}}$$

وعليه فإن الجزئين $n_1(\omega), n_2(\omega)$ متساويان تقريبًا:

$$n_1(\omega) \approx n_2(\omega) = \sqrt{\frac{\epsilon_2(\omega)}{2}} = \sqrt{\frac{\omega_p^2 \tau}{2\omega}}$$

وتزداد فيمة كل من n_1, n_2 مع انخفاض ω . وحيث أن $1 << (n(\omega) >> 1)$ أيضًا فإن معامل الانعكاس يقترب من (1) ويكون الفلز عاكمنًا جيدًا للضوء في هذا المدى من الأطوال الموجية

$$R = \frac{\left(n_1 - 1\right)^2 + n_2^2}{\left(n_1 + 1\right)^2 + n_2^2} \cong 1 - \frac{2}{n_1} \dots (7.52)$$

 $1 < \omega \tau << \omega_{\pi}$ منطقة الطاقات المتوسطة

وضمن هذا المدى من طاقة الأمواج الضوئية فإن العلاقة (7.50) تؤول إلى

$$\epsilon_{1} = n_{1}^{2} - n_{2}^{2} = 1 - \frac{\omega_{p}^{2}}{\omega^{2}} \cong -\frac{\omega_{p}^{2}}{\omega^{2}}$$
 (7.53)

وهي كبيرة وسالية، وكذلك فإن

$$\epsilon_2 = 2n_1n_2 = \frac{\omega_p^2}{\omega^3 \tau} = \left(\frac{\omega_p}{\omega}\right)^2 \frac{1}{\omega \tau} \dots (7.54)$$

أى أن:

e₂ << |e₁

ومن العلاقة (7.53) فإن الجزئين n_1, n_2 يمكن إيجادهما كما يلي

$$(n_1 - n_2)(n_1 + n_2) = -\frac{\omega_p^2}{\omega^2}$$

: 9

$$(n_2-n_1)(n_1+n_2)=\frac{\omega_p^2}{\omega_p^2}$$

وهذا يعنى بأن $n_2 >> n_1$ ، وعليه فإن العلاقة السابقة تصبح

$$n_2^2 \cong \left(\frac{\omega_p}{\omega}\right)^2$$
 of $n_2 \approx \frac{\omega_p}{\omega}$ (7.55)

ومن العلاقة (7.54) نجد أن الجزء n_1 يساوي

$$2n_1n_2 = n_2^2 \cdot \frac{1}{\omega \tau} \implies n_1 = \frac{1}{2} \frac{\omega_p}{\omega^2 \tau} \dots (7.56)$$

وحيث أن $n_2 >> n_1$ فإن معامل الانعكاس يكون كبيرًا

$$R = \frac{\left(n_{1} - 1\right)^{2} + n_{2}^{2}}{\left(n_{1} + 1\right)^{2} + n_{2}^{2}} = \frac{\left(n_{1} + 1\right)^{2} + n_{2}^{2} - 4n_{1}}{\left(n_{1} + 1\right)^{2} + n_{2}^{2}} \approx \frac{n_{2}^{2} - 4n_{1}}{n_{2}^{2}} = 1 - \frac{4n_{1}}{n_{2}^{2}}$$

$$= 1 - 2\frac{\omega_{p}}{\omega^{2}\tau} \left(\frac{\omega}{\omega_{p}}\right)^{2} = 1 - \frac{2}{\omega_{p}\tau}$$

$$\left. - \frac{2}{\omega_{p}\tau} \left(\frac{\omega}{\omega_{p}}\right)^{2} = 1 - \frac{2}{\omega_{p}\tau}$$

ويما أن $1 << \sigma_p \tau$ فإن الفلز يكون عاكسًا جيدًا للضوء في هذه المنطقة أيضًا.

 $\omega\cong\omega_{p}$ أو $\omega>>\omega_{p}$ منطقة الضوء هوق البنفسجي

وفي هذه المنطقة نفترض أيضًا بأن 1 <> صليه فإن

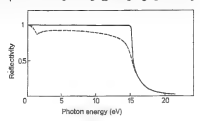
$$n_1^2 - n_2^2 \cong 1 - \frac{\omega_p^2}{\omega^2} \dots (7.58)$$

$$2n_1n_2 \cong \left(\frac{\omega_p}{\omega}\right)^2 \cdot \frac{1}{\omega\tau} \dots (7.59)$$

 $n_1>n_2$ بين (7.58) بين $2n_1n_2\approx 0$ ، وبالريط مع (7.58) بجد بأن $n_1\cong 1$ وبائتالي $n_1\cong 1$ أي أن معامل الانعكاس ينخفض بسرعة نحو الصفر عندما تقترب ω من تريد البلازما ω

$$R = \frac{n_2^2}{n_2^2 + 4} \cong \frac{n_2^2}{4} = \frac{1}{16} \left(\frac{\omega_p}{\omega}\right)^4 \left(\frac{1}{\omega \tau}\right)^2 \dots (7.60)$$

وهكذا ينعدم الضوء المنعكس عن سطح الفلز (عندما م ≥ ∞)، ويصبح الفلز شفافًا في هذا المدى من الترددات. ويمثل الشكل (7.5) ملخصًا لهذه النتائج.



الشكل (7.5)؛ معامل الانعكاس للغاز الحر الشكل (σ =3.6×10 5 (ohm.sm) $^{-1}$ ، $\hbar\omega_{n}$ =15.2eV)

منحنى الانعكاس للألامنيوم (الخط المنقط)

7-4-7 امتصاص الضوء في أشباه الموصلات

تكون كثافة النواقل الحرة "n" (عددها في وحدة الحجوم) أقل مما هي في الفلزات وبالتالي فإن قيمة معامل التوصيل σ تكون منخفضة بحيث نستطيع أن نفترض بأن 0 ، وعندثذ فإن 0 ، وعندثذ فإن 0 ، وعندثذ فإن 0 ،

$$2n_1n_2 << (n_1^2 - n_2^2)$$

ومن ذلك نرى بأن $n_1 >> n_2$ وأن $n_1 \approx \sqrt{\frac{c_1}{c_2}}$ أي أن مساهمة النواقل الحرة ومن ذلك نرى بأن $n_1 >> n_2$ وأن $n_1 >> n_2$ قيمة معامل العزل $n_1 >> n_2$ تكون ذات قيمة مهملة ، ويكون معامل العزل $n_1 >> n_2$

العزل ناتجًا عن خصائص البلورة فقط. أما معامل الامتصاص تحت هذه الظروف فيساوى (باستخدام 7.48)

$$\alpha = 2n_2 \frac{\omega}{c} \cong \sqrt{\frac{\mu_o}{\epsilon_o}} \frac{\sigma_o}{1 + \omega^2 \tau^2} \dots (7.61)$$

ومن هـنده النتيجـة نجـد بـأن امتـصاص الـضوء عنـد الطاهـات المنخفـضة $\left(\frac{1}{\omega^2}\right)$ عنـد المائدة. ولا يعتمـد على الـتردد، ولكنـه يـنخفض بـسرعة $\left(\frac{1}{\omega^2}\right)$ عنـد المائدة.

7-5 الغواص الضومغناطيسية (magneto-optical) للنواقل الحرة

لقد رأينا في الفصل السابق (بند 6–10) أن تعديلاً يطرأ على حركة النواقل الحرز في البلورات عندما تتعرض البلورة لمجال مغناطيسي (B). فإذا كان المجال المعناطيسي في الاتجاه لا مثلاً ($E_{\parallel} = 1$) هإن حركة الإلكترون في الاتجاه لا المغناطيسي في الاتجاه لا مثلاً ($E_{\parallel} = 1$). أما الحركة في المستوى ($E_{\parallel} = \frac{\hbar^2 k_z^2}{2m}$). أما الحركة في المستوى ($E_{\perp} = \frac{\hbar^2 k_z^2}{2m}$) المعامد لاتجاه المجال وجود المجال (أي $E_{\perp} = \frac{\hbar^2 k_z^2}{2m}$). أما الحركة في المستوى ($E_{\perp} = 1$) المعامد لاتجاه المجال الانداو) وتكون طاقة حركته في المستوى ($E_{\perp} = 1$) على النحو $E_{\perp} = 1$ المحال المسيكلوتروني لانداو) وتكون الفرق في الطاقة بين مدار ما والمدار الذي يليه يساوي $E_{\perp} = 1$ وهدو يدور حول اتجاه المجال بالتردد المسيكلوتروني $E_{\perp} = 1$ وهدو يدور حول اتجاه المجال بالتردد المسيكلوتروني $E_{\perp} = 1$ وهدو الماقرة بين مدار ما والمدار الذي يليه يساوي $E_{\perp} = 1$ المشرط $E_{\perp} = 1$ أن يتحقق $E_{\perp} = 1$ أن المسترخاء، ويتطلب ذلك استخدام درجات حرارة المخطأص التوصيلية والضوئية للنواقل الحرة في اليلورات.

ولا يختفي أثر المجال المغناطيسي على خصائص النواقل الحرة حتى عندما يكون المجال ضعيفاً وتكميم الطاقة غير هام ($\hbar \omega_c < k_B T$). وسبب ذلك أن المجال المغناطيسي يعدل من التشابه (أو التناسق بين الاتجاهـات) symmetry هي البلورة إذ يصبح اتجاه المجال مميزًا عن غيره من الاتجاهات داخل البلورة، وبالتالي فإن انتظام قيم الخصائص الفيزيائية (مثل σ , σ) هي الاتجاهات المختلفة يطرأ عليه تعديل، إذ تختلف قيمة σ) مثلاً هي الاتجاهات عن قيمتها هي المستوى σ .

ونستطيع استخدام المالجة الكالاسيكية لحساب الخواص الضومفناطيسية للنواقل الحرة إذا كان المجال ضعيفًا نسبيًا. فإذا وضعت البلورة تحت تأثير مجال مغناطيسي في الاتجاه z (B | z) وسقط عليها أمواج كهرومفناطيسية (ضوئية أو تحت الحمراء) باتجاه مواز لاتجاه المجال المفناطيسي، فإن معادلة الحركة للإلكتون يمكن كتابتها (كلاسيكيًا) على النحو:

$$m\ddot{r} = -kr - e\left(\vec{E} + \dot{r} \times \vec{B}\right)....$$
 (7.62)

(حيث k هو ثابت القوة المرجّعة للإلكترون (المرتبطة)). ولو عرفتنا المقدار E وإن المجال الكهريائي للأمواج الكهرومغناطيسية E وإن المجال الكهريائي للأمواج الكهرومغناطيسية $a_s^2 = \frac{k}{m}$ يقم في المستوى (x, y)، فإن المركبتين x, y للمعادلة السابقة تصبحان كما يلى

(Farady Effect) ظاهرة فارادي (1-5-7

إن اختيار اتجاه المجال المفناطيسي بحيث يكون موازيًا لاتجاه انتشار الأمواج [Farady]

orientation). وهذه الظاهرة هي دوران مستوى الاستقطاب للضوء المستقطب خطيًا براوية معينة نتيجة مروره داخل البلورة موازيًا للمجال المغناطيسي. أي أن مستوى الاستقطاب (plane of polarization) يدور زاوية مقدارها θ يعتمد مقدارها على شدة المجال، وسمك العينة ونوع المادة. وحتى نفهم هذه الظاهرة فإننا نحلل الضوء المستقطب استقطابًا خطيًا إلى مركبتين احداهما مستقطبة استقطابًا دائريًا نحو اليسار، وهما يُمثلان كما يلي:

$$E_x = E_o \cos \omega t$$
 $E_v = E_o \sin \omega t$ (i)

$$E_x = E_o \cos \omega t$$
 $E_y = -E_o \sin \omega t$ (ii)

وهما يسيران بسرعتين مختلفتين داخل المادة لأن أحداهما تدور مع اتجاه دوران الإلكترونات (ش) والثانية تدور بالعكس، وهذا يؤدي إلى اختلاف معامل الانكسار للمركبة الأولى عنه للثانية. ويسبب هذا الاختلاف بينهما في السرعة، فإن مستوى الاستقطاب يكون قد دار زاوية معينة عندما يجتمعان معًا عند الخروج من المادة. ولإيضاح هذه المفاهيم وحسابها كميًا نعود إلى المعادلة (7.63)، ونُعّرف المتنبات الثانية:

$$u_{\pm} = x \pm iy$$

 $E_{\pm} = E_{x} \pm iE_{y} = E_{o}e^{\pm i(ax - k_{x}x)}$ \right\}....(7.64)

ونفترض حلولاً متفقة مع تغير المجال الكهريائي E_\pm ، أي:

$$u_{\pm} = e^{\pm i \left(\omega t - k_{\pm} z\right)}$$
.....(7.65)

نعوض في المعادلة (7.63) لنحصل على:

القصل السابع

$$u_{\pm} = \frac{-e/m}{(\omega_{o}^{2} - \omega^{2}) \pm \omega \omega_{c}} \dots (7.66)$$

وبالتالي فإن شدة الاستقطاب P تساوي

P = -Ner

حيث N هو عدد الالكترونات في وحدة الحجم، أي أن

$$P_{\pm} = \frac{Ne^2 / m E_{\pm}}{(\omega_0^2 - \omega^2) \pm \omega \omega_c} \dots (7.67)$$

ولو عرونا تردد البلازما بانه يساوي $\frac{Ne^2}{m \in \omega}$ ، وحيث أن التردد

السيكلوتروني يساوي $a_{e} = \frac{eB}{m}$ فإن:

$$P_{\pm} = \frac{\epsilon_o \ \omega_P^2 E_{\pm}}{\left(\omega_o^2 - \omega^2\right) \pm \omega \omega_o} \dots (7.68)$$

ومن تعريف التيار الإزاحي D فإن:

$$D_{\pm} = \in_{\pm} E_{\pm} + P_{\pm}$$
 $= \in_{\pm} E_{\pm}$
(7.69)

وبالتعويض من (7.69) في (7.68) نجد أن:

$$\frac{\epsilon_{\pm}}{\epsilon_{o}} = 1 + \frac{\omega_{P}^{2}}{\left(\omega_{o}^{2} - \omega^{2}\right) \pm \omega \omega_{c}} \dots (7.70)$$

ومن تعريف معامل الانكسار للضوء داخل المادة بأنه $rac{m{\epsilon}_{\pm}}{m{\epsilon}_{\pm}}$ نحصل على:

$$n_{\pm}^2 = 1 + \frac{\omega_P^2}{\left(\omega_0^2 - \omega^2\right) \pm \omega \omega_c}$$
....(7.71)

 $\omega_P^2 << \left(\omega_o^2 - \omega^2\right) \pm \omega \omega_o$ فإن وعندما تكون

$$n_{\pm} = \left(1 + \frac{\omega_{p}^{2}}{\left(\omega_{c}^{2} - \omega^{2}\right) \pm \omega \omega_{c}}\right)^{1/2}$$

$$\approx 1 + \frac{1}{2} \frac{\omega_{p}^{2}}{\left(\omega_{c}^{2} - \omega^{2}\right) \pm \omega \omega_{c}}$$
(7.72)

وحيث أن زاوية دوران مستوى الاستقطاب تساوي:

$$\theta = \frac{1}{2} (\theta_+ - \theta_-) \dots (7.73)$$

وأن:

$$\theta_{\pm} = \omega \cdot \frac{\ell}{\nu_{\pm}} = \frac{\omega}{c} \ell n_{\pm} \dots (7.74)$$

حيث السمك العينة، c سرعة الضوء، ويناء على ذلك فإن:

$$\theta = \frac{1}{2} \frac{\omega \ell}{c} (n_+ - n_-) \dots (7.75)$$

وبالتعويض من المعادلة (7.72)، نحصل على:

$$\theta = -\frac{a_b \omega_p^2 \omega^2 \ell}{2c} \frac{1}{\left(a_b^2 - \omega^2\right)^2 - \omega^2 \omega_c^2} \dots (7.76)$$

وإذا أخــذنا مـساهمة الإلكترونــات الحــرة فقــط (أي $0 = \omega$) وأهملنــا الإلكترونات المرتبطة ، (مع الانتباه إلى أن $\omega > \infty$ فإن زاوية الدوران تساوي

$$\theta = -\frac{\ell \omega_p^2 \omega_c}{2c \ \sigma^2} \dots (7.77)$$

ويلاحظ من هذه النتيجة أن θ ترداد خطيًا مع شدة المجال المنناطيسي (من خلال (a_p^2)). ومن خلال (a_p^2)) كما ترداد خطيًا ايضًا مع عدد النواقل الحرة (من خلال (a_p^2)). ومن خلال حاصل الضرب (a_p^2) هان (a_p^2) قيان (a_p^2) تتاسب عكسيًا مع مربع الكتلة الفعالة للإلكترونات (a_p^2)). لذلك فإن تجربة قياس زاوية دوران هارادي (a_p^2) تعتبر طريقة فعالة للحصول على (a_p^2) لمنظم المواد شبه الموصلة. ويكون الدوران كبيرًا عندما تكون (a_p^2) مندما المثال فإن مادة شبه موصلة مثل (InSb) تشتمل على كثافة الكترونية (a_p^2) والمناطقينية المجال المناطيسي تساوي الاستقطاب بزاوية تساوي 250°/mm الموال الموري الموري المورياً.

7-5-7 الرنين السيكلوتروني (Cyclotron resonance)

عندما يكون المجال المغناطيسي كبيرًا نسبيًا ودرجات الحرارة منخفضة بحيث يكون $1 < \tau$ فإن المعالجة يجب أن تآخذ بعين الاعتبار مدارات الإلكترون المكممة حول اتجاء المجال المغناطيسي، وهي المسماة (مدارات لانداو). وتكون طاقة الإلكترونات الموجودة في الشريط الطاقي الواحد ممثلة على النحو: $E_\ell = \left(\ell + \frac{1}{2}\right)\hbar \varphi + \frac{\hbar^2 k_z^2}{2m}$

(subbands) أي أن الشريط الطاقي المتصل ينفصل إلى عدة أشرطة جزئية (subbands) كل شريط منها له رقم: $\ell = 0,1,2,3,...$ المحال منها له رقم: $\ell = 0,1,2,3,...$ المتاوى المعامد للمجال المناطيسي ($\ell_x = const$).

إن انتقال الإلكترونات بين هذه المستويات الكممة يتم من خلال التفاعل مع المجال الكهريائي في الأمواج الكهرومفناطيسية عند سقوطها على عينة رقيقة من المجال الكهرومفناطيسية عند سقوطها على عينة رقيقة من المحالة. وتعالج هذه الانتقالات باستخدام نظرية الزعزعة في ميكانيكا الكم، إذ

يتم إيجاد هاملتونيون التفاعل بين الإلكترونات والأمواج الكهرومغناطيسية، ثم تحسب القيمة المتوسطة لهذا الهاملتونيون بين الحالة الابتدائية ψ_i والحالة النهائية χ_i . وقد بينت هذه الحسابات أن الانتقال يتم فقط بين مستويين متجاورين، إي عندما $1 = \Delta \ell = 1$ $1 = \Delta \ell = 1$

ولما كانت عملية الانتقال تخضع لقانون حفظ الطاقة وقانون حفظ الزخم للإلكترون، فإن قانون حفظ الزخم يشترط أن:

$$(k_f - k_i)_z = k_{Photon}$$

ولكن k_{Photon} مغير جدًا بالمقارنة مع المتجه الموجي للإلكترون داخل البلورة $\frac{\pi}{2}$) ، وعليه فإن الشرط السابق يصبح:

$$(k_x)_c = (k_x)_i$$
(7.78)

أي أن المتجه الموجي للإلكترون في الاتجاه 2 لا يتغير أشاء عملية الانتقال (كون الانتقال رأسيًا) بن مستمات لانداه.

كذلك فإن هانون حفظ الطاقة يشترط أن يكون الفرق في طاقة الإلكترون عند انتقاله مساويًا لطاقة الفوتون، وحيث أن الفرق في طاقة الإلكترون عند انتقاله يساوى:

$$\Delta E = E_f - E_i = \pm \hbar \omega_c \dots (7.79)$$

فإن ذلك يعنى أن الانتقال يتم عندما:

$$\hbar\omega = \pm\hbar\omega_c$$
.....(7.80)

هند الانتقال من المستوى $(1+1) \to 0$ فإن $\Delta E > 0$ ويحممل امتصاص للفوتون من الموجة الكهرومغناطيسية. أما الانتقال من المستوى $(1-1) \to 0$ فإن

 $\Delta E < 0$ ويحصل انبعاث للفوتون. والعملية الرئيسية هي في العبادة امتصاص للفوتونات من الأمواج الكهرومغناطيسية. وتتم عملية الامتصاص عندما يكون تردد الأمواج الكهرومغناطيسية مساويًا لتردد الإلكترونات في مداراتها، معادلة (7.80). ولذا يطلق على عملية الامتصاص هذه أسم (الرئين السيكلوتروني). وفي العادة يتم إجراء هذه التجرية ومشاهدة هذا الرئين بإحدى طريقتين:

- تثبيت المجال المغناطيسي B المسلّط على العينة وتغيير تردد الضوء الساقط عليها (α) تدريجيًا حتى يحصل انخفاض شديد في شدة الضوء النافذ من المينة (أي امتصاص) عندما $\alpha = \alpha$.
- تثبيت تردد الضوء (ω) الساقط على المينة، وتغيير شدة المجال المغناطيسي B تدريجيًا حتى تتساوى $\omega = \omega$.

ومن معرفة تردد الضوء الساقط ω عند حصول الرئين وتحديد قيمة المجال المغناطيسي B عند القيمة العظمى للامتصاص نستطيع إيجاد الكتلة الفعالة للاكترونات $\binom{m}{n}$.

وبشتكل عام فإن فيمة "m تختلف باختلاف اتجاه المجال المغناطيسي بالنسبة لمحاور البلورة الرثيسية وذلك لأن السطح المتساوي الطاقة حول النقطة الدنيا في شريط التوصيل لا يكون في كثير من المواد سطحًا كرويًا، أى أن:

$$E(k) \neq \frac{\hbar^2}{2m^*} (k_x^2 + k_y^2 + k_z^2)$$

بل يكون سطحًا على هيئة قطع ناقص ثلاثي (ellipsoid)، أي:

$$E(k) = \frac{\hbar^2}{2} \left(\frac{k_x^2}{m_1^*} + \frac{k_y^2}{m_2^*} + \frac{k_z^2}{m_3^*} \right)$$

وية هذه الحالة فإنا نشاهد أكثر من تردد ربيني واحد، وبالتالي نجد أكثر من قيمة واحدة للكتلة الفعالة m_1 . وقد بينت كثير من التجارب على مادتي السيلكون (Si) والجرمانيوم (Ge) بأن الكتلة الفعالة لها قيمتان الأولى $m_1=m_2=m_1$ في الاتجاه الموازي للمحور الرئيسي للقطع الناقص والثانية $m_1=m_2=m_3$ في الاتجاه بن الآخرين.

أما مدى طاقة الفوتونات الذي تتحقق عنده المعادلة (7.80)، ونستطيع عندثذ مشاهدة ظاهرة الرئين السيكوتروني في معظم المواد شبه الموصلة، فهو يتراوح ما $10^{-3} \, \mathrm{eV}$ بين $10^{-3} \, \mathrm{eV}$ وعلى قيمة المجال المغناطيسي B وعلى قيمة الكتلة الفعالة للإلكترون $10^{-3} \, \mathrm{eV}$.

6-7 انتقال الإلكترونات بين الشرائط (Interband Transition)

لقد عالجنا في البنود السابقة انتقال الإلكترونات من الحالات المشغولة إلى الحالات الفارغة ضمن الشريط الطاقي الواحد (Intraband) الذي يكون عادة مملوءًا بشكل جزئي. وكانت المعالجة باستخدام الميكانيكا الكلاسيكية حيث اعتمدت نموذج الغاز الإلكتروني الحر الذي يهمل اعتماد ممامل العزل على المتجه المبوجي للإلكترونات، أي $(\omega,k)=(\omega,k)$. كما أن طاقة الفوتونات $(\hbar\omega)$ المستخدمة لإثارة الإلكترونات وانتقالها ضمن الشريط الواحد تكون منخفضة، وأقل من الفجوة الطاقية (ω,k)

وعندما تزداد طاقة الفوتونات بحيث تتجاوز الفجوة الطاقية بين شريطين (أي وعندما تزداد طاقة الفوتونات من شريط طاقي إلى شريط آخر يصبح ممكنًا على أن تتوافر حالات شاغرة في الشريط الآخر. ويطلق على هذه الانتقالات "انتقالات " الشرائط" (Interband). فا الإلكتون ينتقل من الحالة الابتدائية (i,j) في

الشريط الأول إلى الحالة الشاغرة النهائية في الشريط الثاني (j,k_f) (انظر الشكل 7.6) حمت تأثير التفاعل مع المجال الكهربائي للموجة الكهرومغناطيسية. أما هاملتونيون هذا التفاعل فهو يساوي

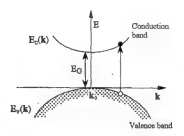
$$H' = \frac{eA_{\circ}}{mc} e^{i(q \cdot r - \omega t)} \vec{e} \cdot \vec{p}$$

$$(|q|=rac{2\pi}{\lambda})$$
 حيث $q=rac{2\pi}{\lambda}$ هو المتجه الموجة الكهرومغناطيسية

 $(\vec{e}\cdot\vec{q}=0$ هو اتجاه الاستقطاب (وهو يعامد \vec{q} ، أي \vec{e}

ه مو سعة الاهتزاز للجهد المتجه (وعلاقته مع المجال الكهريائي $E_{\circ}=\frac{i\,\omega}{c}A_{\circ}$

p الزخم الإلكتروني



الشكل (7.6): تمثيل الانتقالات المباشرة

وياستغدام نظرية الزعزعة في ميكانيكا الكم، فإن معدل احتمال انتقال الإلكترون من الحالة i إلى الحالة j وذلك بامتصاصه للفوتون (أش) يساوي:

$$P_{i \rightarrow j} = \frac{2\pi}{\hbar} \left(\frac{eA_{\circ}}{mc}\right)^{2} \left| <\psi_{i} \left| e^{+iq.r} \vec{e}.\vec{p} \right| \psi_{j} \right|^{2} \delta \left(E_{j} - E_{i} - \hbar\omega\right)$$

ولو أجرينا جممًا فوق جميع الحالات (i, j) المكنة والتي تبتعد عن بعضها بمقدار (ħw) على مقياس الطاقة، فإننا نحصل على محصلة عدد هذه الانتقالات في دحدة الزمن، أي أن

$$W = \frac{2\pi}{\hbar} \left(\frac{eA_{\circ}}{mc} \right)^{2} \cdot 2 \sum_{i,j} \left| \left\langle \psi_{i} \right| e^{iq.r} \vec{e} \cdot \vec{p} \left| \psi_{j} \right|^{2} \delta \left(E_{j} - E_{i} - \hbar \omega \right) \dots (7.81)$$

حيث وضع المقدار 2 لشمول اتجاهي الزخم الأسبيني للإلكترون.

وقب ل الاستمرار في حسباب الكميات الصفوئية الماكروسكوبية (ω) =) فإن علينا أن نلاحظ أن عملية الإنتقال تخضع لقانوني حفظ الطاقة، وحفظ الزخم (المتجه الموجي ω). لذلك فإن الفرق في طاقة الإلكترون عند انتقاله من ω ω ω أن يساوي طاقة الفوتون:

$$E_j - E_i = \hbar \omega \dots (7.82)$$

كذلك فإن التفير في المتجه الموجي للإلكترون يجب أن يساوي المتجه الموجي للفوتون:

$$k_j - k_i = q \dots (7.83)$$

ويتضح هذا أيضًا من المعادلة (7.81) إذ أن القيمة المتوسطة للهاملتونيون 'H' بين الحالتين (i, j) تساوي صفرًا إذا لم يتحقق الشرطان (7.83)، (7.82). وفي التجارب العملية يستخدم الضوء المرئي أو الأشمة تحت الحمراء أو الأشمة فوق البنف سجية، وفي جميسع التجارب يكون الطول الموجي لهذه الأمواج الكهرومغناطيسية أكبر كثيرًا من المسافة بين الذرات (ثابت الشبيكة a). وعليه

فإن المتجه الموجي q للفوتونات الساقطة على العينة أصغر كثيرًا من المتجه الموجي للإلكترون ضمن منطقة برلوان، أي أن $\ddot{q} << k_i, k_j$ وبالتالي نستطيع إهمال قيمة q (التقريب الشائى الكهريائى (dipole approx.)

 $k_i = k_i$

وهو ما يسمى بالانتقال المباشر (direct) أو الانتقال الرأسي (vertical) حيث لا يتفير الزخم الإلكتروني (أو المتجه الموجي له) أثناء الانتقال من شريط لآخر.

ولهذه الانتقالات بداية تسمى "المتبة" threshold، وهي تتمثل في حصول أول الانتقالات ($\hbar\omega$) مساوية للفجوة الطاقية الانتقالات (أقلها طاقة) عندما تصبح طاقة الفوتونات ($\hbar\omega$) مساوية للفجوة الطاقية بين الشريطان E_g (الفرق في الطاقة بين أعلى نقطة في شريط التكافؤ وأدنى نقطة في شريط التوصيل)، ويستمر عدد هذه الانتقالات في الازدياد مع زيادة ($\hbar\omega$) إلى أن نصل إلى عتبة أخرى تتقارب عندها نقاط من الشريط الأول مع نقاط أخرى في الشريط الثاني.

وتحصل هذه الانتقالات في الفلزات من شرائط مملوءة بالإلكترونات إلى شريط التوصيل المملوء جزئيًا، أو من شريط التوصيل إلى شريط آخر فارغ أعلى منه طاقةً. وبالإضافة إلى امتصاص الضوء بسبب هذه الانتقالات بين الشرائط، فإن النواقل الحرة الموجودة في شريط التوصيل في الفلزات تمتص الضوء أيضًا، مما يجمل عملية الامتصاص أكثر تعقيدًا في الفلزات منها في المواد العازلة أو شبه الموصلة. ففي المواد العازلة أو شبه الموصلة. ففي المواد العازلة أو شبه الموصلة تكون أعداد النواقل الحرة صغيرة جدًا، ولذا فإن عملية الامتصاص الناتجة عن انتقال الإلكترونات بين الشرائط تكون هي المملية الرئيسية (ويمكن إهمال عملية امتصاص النواقل الحرة) ابتداءً من تردد العبت إلى ويزداد الامتصاص بشكل حاد وسريع بعد ذلك، وتسمى هذه

الزيادة الحادة في الامتصاص بعد زيادة التردد فوق تردد العتبة بـ "حافة الامتصاص الأساسية" fundamental absorption edge. ((ويمكن الحصول على معلومات فيّمة عن عمليات الامتصاص بالقرب من الفجوة الطاقية بين شريط التكافؤ وشريط التوصيل من خلال دراسة وتحليل ظاهرة امتصاص الضوء عند "حافة الامتصاص")).

وبعد هذا التقديم السريع لعمليات الانتقال بين الشرائط، نعود إلى المعادلة (7.81) لاستكمال حساب الكميات $\sigma(\omega) \in (\omega)$. إن الطاقة التي يمتصها النظام \underline{x} وحدة الزمن من الفوتونات التي طاقتها $(\alpha \hbar)$ تساوي:

$$Power = (\hbar \omega)W \dots (7.84)$$

حيث W هي عدد الانتقالات في وحدة الـزمن. كذلك فإن هذه الطاقة في وحدة الزمن تساوى:

$$Power = \int_{\mathcal{F}} \vec{J} \cdot \vec{E} \, d\vec{r} \, \dots (7.85)$$

حيث $ar{J}$ كثافة التيارية الوسط، $ar{E}$ هو المجال الكهريائي، ومن العلاقة $ar{J}=\sigmaar{E}$

$$\int_{V} \vec{J} \cdot \vec{E} \ d\vec{r} = 2\sigma_1(\omega) \frac{\omega^2}{c^2} A_0^2 V \dots (7.86)$$

وبالتعويض في (7.84) نجد أن:

$$\sigma_1(\omega) = \frac{c^2}{2V} \frac{\hbar \omega W}{\omega^2 A_0^2} \dots (7.87)$$

$$: نومن الملاقة بين $\sigma(\omega) = \frac{4\pi}{\omega} \sigma_1 \quad \text{i.e.} \quad \sigma(\omega) \in (\omega) \quad \text{i.e.} \quad \sigma(\omega) \in (\omega)$

$$= \frac{2\pi \hbar c^2}{\omega^2} \frac{1}{V} \frac{W}{\Delta^2} \dots (7.88)$$$$

وبالتعويض عن W من المعادلة (7.81) ، تصبح الكمية W عن وبالتعويض عن وبالمعادلة (7.81)

$$\epsilon_2(\omega) = \frac{8\pi^2 e^2}{m^2 \omega^2} \frac{1}{V} \sum_{i,j} \langle \psi_j | e^{iq\cdot r} \vec{e} \cdot \vec{p} | \psi_i \rangle^2 \delta(E_j - E_i - \hbar \omega) \dots (7.89)$$

ولكن المقدار:

$$\frac{1}{V} \sum_{k_i, k_j} = \frac{1}{\left(2\pi\right)^3} \int d\vec{k}$$

اى أن الجزء (ω) عن معامل العزل يصبح

$$\epsilon_{2}(\omega) = \frac{8\pi^{2}e^{2}}{m^{2}\omega^{2}} \sum_{ji} \int |M_{y}|^{2} \frac{1}{(2\pi)^{3}} d\vec{k} \, \delta(E_{j} - E_{l} - \hbar\omega)$$

$$= \frac{8\pi^{2}e^{2}}{m^{2}\omega^{2}} \sum |M_{y}|^{2} \int_{y} \frac{d\vec{k}}{(2\pi)^{3}} \, \delta(E_{j} - E_{l} - \hbar\omega) \dots (7.90)$$

ميث

$$M_{ij} = \left\langle \psi_{j} \middle| \vec{e}.\vec{p} \middle| \psi_{i} \right\rangle$$

باعتبار أن:

 $e^{iq.r} \approx 1$

ولكن التكامل فوق V (وهو حجم منطقة برلوان) ليس إلا كثافة الحالات المكنة للشريطين اللذين يحصل بينهما انتقال الإلكترونات، وتسمى الكثافة المشتركة (JDS)، وهي تساوي:

$$JDS = \int_{\gamma} \frac{d\vec{k}}{(2\pi)^3} \delta(E_j - E_t - \hbar \omega)$$

$$= \frac{1}{(2\pi)^3} \int_{S_{\omega}} \frac{dS_{\omega}}{\nabla_k (E_j - E_t)}$$
(7.91)

حيث حولنا التكامل فوق الحجم V إلى تكامل فوق المسطح المتساوي الجهد ($dE=\nabla_k E\ dk_\perp\ d\vec k\cdot =dk_\perp dS_\sigma$) . $E_f-E_i=\hbar\omega$

أي أن معامـل العـزل (@) و يتـألف مـن حاصـل ضـرب القيمـة المتوسـطة لهاملتونيون التفاعل في كثافة الحالات المشتركة:

$$\epsilon_2(\omega) \sim \left| M_{ij} \right|^2 \cdot JDS \dots (7.92)$$

وهنا يجب التأكيد على النقاط التالية التي اعتمدنا عليها للحصول على هـذه النتــــة:

- افترضنا المواد عازلة أو شبه موصلة. وفيها يكون شريط التكافؤ مملوءًا تمامًا
 بالإلكترونات بينما يكون شريط التوصيل فارغًا. وعليه فقد أهملنا امتصاص
 النواقل الحرة.
- متمدنا تقريب الشائي الكهربائي (.dipole approx) في حساب القيمة المتوسطة لهاملتونيون التفاعل، إذ اعتبرنا أن $q \approx 0$ وأن e^{iqx} .
- اعتمدنا الانتقالات الرأسية فقط التي لا يتغير فيها المتجه الموجي للإلكترون عند انتقاله، أي أن $k_j = k_i$.
- استخدمنا الوحدات (cgs)، ويمكن التحويل إلى الوحدات الدولية (SI) بأن نضع 1/2 بدلاً من 4/7.

ومن الكميات الضوئية التجريبية التي ترتبط مع $\in_2(x)$ معامل الامتصاص $\alpha(x)$

$$\alpha(\omega) = \frac{\omega}{cn_1} \in_2 (\omega) \dots (7.93)$$

lpha(w) ولذا فإن التغيرات (ونقـاط القـيم العليـا والقـيم الـدنيا) في كل مـن ولـذا ولـذا فإن التغير و(M_y الا تعتمد كثيرًا على M_y فإن التغير \mathbb{E}_2 (\mathbb{E}_2 (\mathbb{E}_3) وتــره بـنــم بشــكل رئيســى التغير في (JDS) وتــكون قيمة (JDS) كبيرة عنــدما

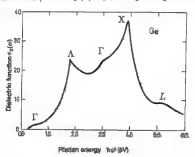
يكون عدد الانتقالات في المدى الطاقي $\hbar(\omega+\hbar(\omega+\hbar(\omega))$ كبيرًا. ويحصل هذا الوضع عندما يكون شريط التوصيل (الفارغ) موازيًا لشريط التكافؤ (المعلوء) هوق منطقة في فضاء k يكون فيها الفرق في الطاقة بين الشريطين ثابتًا تقريبًا. وعند ثن يكون عدد الحالات الابتدائية والنهائية المتوفرة للإلكترونات كبيرًا، أي عندما

$$\nabla_k E_c(k) = \nabla_k E_v(k)$$

أوه

$$\nabla_k (E_c(k) - E_v(k)) = 0$$
 (7.94)

حيث $E_c(k)$ هو شريط التوصيل، $E_c(k)$ هو شريط التكافل ويحدد هذا الشرط (7.94) النقاط الحرجة في فضاء $E_c(k)$ (نهاية عظمى، نهاية دنيا، نقطة سرجية ...) كما مر معنا سابقًا وهي نقاط يحددها البناء الشريطي للمادة، وتسبب هذه النقاط الحرجة بروز نقاط واضحة في طيف $E_c(\omega)$ وفي طيف معامل الامتصاص $E_c(\omega)$ وكمثال على ذلك أنظر الشكل (7.7) وُمَيْف $E_c(\omega)$ كمثال على ذلك أنظر الشكل (7.7) وُمَيْف $E_c(\omega)$



الشكل (7.7): الطيف التجريبي لمعامل المزل ($\epsilon_2(\omega)$ لمادة الجرمانيوم حيث تظهر النقاط الحرجة التى تكون عندها كثافة الحالات كبيرة.

لذلك فأن إجراء دراسة لمعامل امتصاص المادة من خلال قياسه فوق مدى واسع من طاقة الفوتونات $\hbar\omega$ وتحت درجات حرارة مختلفة يعطينا معلومات هامة عن بناء شرائط الطاقة.

ولنأخذ مثالاً بسيطًا يوضح لنا أن دراسة الامتصاص عند "الحافة" تزودنا بمعلومات عن طبيعة عمليات الانتقال بين الشريطين:

نأخذ البناء الشرائطي لمادة شبه موصلة بحيث تكون أدنى نقطة في شريط التوصيل وأعلى نقطة في شريط التكافؤ عند نفس النقطة في فضاء 1/8، ولتكن هذه النقطة الله لا أنظر الشكل 7.6)، ويناء على ذلك هإن:

$$E_{C} = E_{g} + \frac{\hbar^{2}}{2m_{e}} (k - k_{e})^{2}$$

$$E_{V} = -\frac{\hbar^{2}}{2m_{e}} (k - k_{e})^{2}$$
(7.95)

وبالتالي فإن قانون حفظ الطاقة يصبح

$$\hbar \omega = E_j - E_i = E_c - E_v = E_g + \frac{\hbar^2}{2\mu} (k - k_o)^2 \dots (7.96)$$

حيث:

$$\frac{1}{\mu} = \left(\frac{1}{m_c} + \frac{1}{m_v}\right)$$

أي أن:

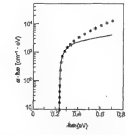
$$(\hbar\omega - E_g) = \frac{\hbar^2}{2\mu} (k - k_o)^2$$

وكذلك فإن:

$$\nabla_k \left(E_j - E_i \right) = \frac{\hbar^2}{\mu} (k - k_\circ)$$

وبالتعويض في كثافة الحالات المشتركة (معادله 7.91) نجد أن: $JDS \approx (\hbar \omega - E_g)^{1/2}$ وبالتالي فإن كل من $\alpha(\omega)$ ، $\epsilon_2(\omega)$ عتاسب طرديًا مع هذا المقدار:

 $\alpha(\omega) \approx \frac{1}{\omega} (\hbar \omega - E_g)^{1/2} \dots (7.97)$



الشكل (7.8): حاصل ضرب معامل الامتصاص في طاقة الفوتونات لمادة InSb ومنه يظهر أن حاصل الضرب هذا يعتمد على ω على النحو $\hbar \omega - E_g$.

وهذا الشكل مثال واضح على الانتقالات الرأسية المباشرة بين الشريطين وذلك لأن أدنى نقطة لشريط التوصيل وأعلى نقطة لشريط التوصيل عند نفس النقطة $k_0 = 0$.

1-6-7 أثر الإكستون (Exciton effect)

عند دراسة امت صاص الصنوء في كثير من المواد شبه الموصلة (Semiconductors) بالقرب من "الحافة"، أي عندما $\pi \approx E_g$ ، تمكن العلماء من مشاهدة قمة أو أكثر في طيف الامتصاص عندما تكون طاقة الفوتونات أقل قليلاً من E_g ، من E_g ، حيث تتراوح ما بين E_g اي عندما E_g من يكون هناك امتصاص.

ويعزى وجود هذه القمة أو القمم في طيف الامتصاص عند طاقة أقل قليلاً من E_g إلى أن طاقة الفوتون ($\hbar\omega$) التي تقل عن E_g بمقدار ضئيل استطاعت أن تثير الإلكترون من شريط التكافؤ ولكن لم تحرره تمامًا، بل بقي مرتبطًا مع الثقب الموجود في شريط التكافؤ. أي أن الفوتون استطاع أن يولد زوجًا مرتبطًا من ((لكترون – ثقب) bound electron—hole pair (إلكستون – ثقب) ألإكستون وسبب الارتباط بين الزوج (e-h) هو قوة الجذب الكهريائية (قوة كولم)، فلم تكن طاقة الفوتون كافية لانفصالها عن بعضهما البعض ليذهب الإلكترون إلى شريط التوصيل ويبقى الثقب في شريط التكافؤ.

ويشبه هذا الجسيم الجديد (الإكستون) ذرة مؤلفة من إلكترون سالب ولقب موجب يدوران حول بعضهما البعض، وتبين الحسابات بأن هذا الإكستون يمكن تشبيهه بدرة هيدروجين الكتلة فيها هي الكتلة المخففة (µ) حيث

القيم $\frac{1}{\mu} = \frac{1}{m_e} + \frac{1}{m_h}$. وهـن يجعل القيم $\frac{1}{\mu} = \frac{1}{m_e} + \frac{1}{m_h}$ الصحيحة المكممة لطاقة الإكستون (قياسًا على ذرة الهيدروجين) على النحو:

$$\varepsilon_n = -\frac{\mu e^4}{2\hbar^2 \left(4\pi \in\right)^2} \cdot \frac{1}{n^2} \dots (7.98)$$

خيث:

n = 1,2,3,....

ويما أن الإكستون يتأين عندما تصبح طاقة الفوتون مساوية للفجوة الطاقية E_g ، فإن طاقة الإكستون التي نشاهد عندها القمة أو القمم في طيف الامتصاص E_g

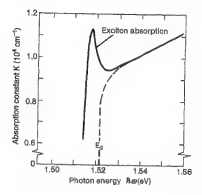
$$E_{ex} = E_g - \frac{\mu e^4}{2\hbar^2 (4\pi \epsilon)^2} \cdot \frac{1}{n^2} \dots (7.99)$$

وضمن هذا النموذج فإن طاقة الربط للإكستون صغيرة جدًا (من رتبة 10 meV)، كما أن نصف قطر الإكستون أكبر بعشرات المرات من نصف قطر بور (شه 20-20). وبسبب ذلك لا بمكن مشاهدة امتصاص الإكستون للضوء إلا عند درجات الحرارة المنخفضة، لأن ارتفاع درجة الحرارة يؤدي إلى تأين الإكستون بسهولة وبالتالي إلى عدم مشاهدة أثره.

ويظهر لنا في الشكل (7.9) امتصاص الإكستون (عندما n = 1) عند طاقة تساوى تقريباً:

$$\hbar\omega = (E_g - 0.004)eV$$

.4 meV بمقدار $E_{\rm g}$ بمقدار

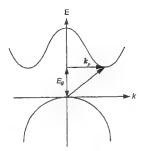


الشكل (7.9): فياس معامل الامتصاص عند درجة حرارة 21K لمادة GaAs بالقرب من الفجوة الطاقية حيث يظهر خط امتصاص الاكستون.

7-6-7 الانتقالات غير الباشرة 2-6-7

لقد رأينا في البند السابق بأن امتصاص الفوتونات في البلورات يستوجب أن تتنقل الإلكترونات بين الشرائط انتقالا مباشرًا (رأسيًا) لأن المتجه الموجي للفوتون صفير جدًا (ويمكن إهماله), فينتقل الإلكترون من الحالة الابتدائية إلى الحالة النهائية دون أن يتغير المتجه ألموجي له (k = k).

ويحصل في البناء الشريطي لكثير من المواد شبه الموصلة والمازلة أن لا تقع أدنى فيمة للطاقة في شريط التكافؤ عند أدنى فيمة للطاقة في شريط التكافؤ عند نفس النقطة في فضاء k (انظر الشكل 7.10)



الشكل (7.10): الانتقالات غير المباشرة وفيه يظهر المتجه الموجى للفونون.

وق هذه الحالة هإن عملية الانتقال الأقل طاقة بين الحالة الابتدائية (i) وقد المائة النهائية (j) تحتاج إلى مصدر يزود الإلكترون بالزخم اللازم من أجل حفظ الرخم البلوري. أي:

 $k_j - k_i = q \pm k_p$

 $q \approx 0$ هو المتجه الموجي للفوتونات. وهو يساوي $q \approx 0$

هو المتجه الموجى للفونون الذي يشارك في العملية. k_p

وذلك لأن الفرق $(k_j - k_l)$ في المتجه الموجي للحالتين الابتدائية والنهائية كبير ولا بد من حصول الإلكترون على هذا الفرق من زخم الفونونات المتوفرة في البلورة.

ويناءً على ذلك فإن هذه الانتقالات غير المباشرة (indirect) تصبح ممكنة بمساعدة الفونونات البلورية (وذلك إما بامتصاص فونون أو إشعاع فونون).

ونستطيع أن نكتب قانون حفظ الطاقة، وحفظ الزخم لهذا الانتقال على النحو:

$$k_j = k_i + q \pm k_p = k_i \pm k_p$$

$$E_j = E_i + \hbar \omega \pm \hbar \omega_p$$

$$(7.100)$$

حيث k_p هي طاقة الفونون المشارك. ويش هي طاقة الفونون المشارك. ونلاحظ هنا بأن الفوتون يوفر المساهمة الرئيسية في الطاقة اللازمة للانتقال $(\hbar a_p < \hbar a)$ ، بينما يتحمل الفونون تأمين حفظ الزخم البلورى أثناء العملية.

ومن الواضح في الشكل (7.10) إن الفجوة الطاقية ${}_{8}$ بين قمة شريط التكافؤ وقاع شريط التوصيل هي أيضًا غير مباشرة ، وأنها (أي ${}_{8}$) أقل طاقة من أول انتقال مباشر مسموح به عندما تكون طاقة الفوتونات تساوي ${}_{8}$ ${}_{8}$ ${}_{8}$ وعليه فإن الانتقالات المباشرة لا يمكن أن تحصل ما دامت الانتقالات غير المباشرة بمساعدة الفوتونات هي التي تحصل ضمن هذا المدى ، ومن أشهر المواد شبه الموصلة التي تتصف بفجوة طاقية غير مباشرة (indirect band gap) مادة الجرمانيوم (Ge) ومادة السيليكون (iSi).

ولما كانت مساهمة الفونونات في عمليات الانتقال غير المباشرة ضرورية (لا يتم الانتقال بدونها)، هإن احتمال حصولها يكون قليلاً بالمقارنة مع الانتقالات المباشرة، ولذلك فإن قيمة مساهمتها في معامل الامتصاص تكون قليلة نسبيًا، وسبب ذلك أن عملية الانتقال غير المباشر تتم على مرحلتين:

- ينتقل الإلكترون في المرحلة الأولى من الحالة الابتدائية $\psi_v(k_i)$ في شريط التكافؤ إلى حالة افتراضية $\psi_a(k_i)$ نتيجة تفاعله مع الفوتون وفي هذه المرحلة لا يتغير المتجه الموجى (يبقى M).
- وية المرحلة الثانية ينتقل الإلكترون من الحالة الافتراضية $\psi_a(k_i)$ إلى الحالة النهائية $\psi_c(k_f)$ ينقيل التوصيل نتيجة لتقاعله مع الفونون، وهنا يتفير المنجه الموجي له من $(k_i \to k_f)$.

إذن فالانتقال غير المباشر عملية من الدرجة الثانية (2nd order process)، ولحساب احتمال حصولها نستخدم نظرية الزعزعة من الدرجة الثانية في ميكانيكا الكم.

 H'_1 ولو رمزنا لهاملتونيون التفاعل بين الإلكترون والفوتون بالرمز H'_2 و لهاملتونيون التفاعل بين الإلكترون والفونون بالرمز

قإن نظرية الزعزعة من الدرجة الثانية تُستخدم لحساب احتمال عملية الانتقال غير المباشر (أو عددها في وحدة الزمن) للإلكترون من الحالة الابتدائية التي كان غيم المباشر (أو عددها في وحدة الزمن) الإلكادة النهائية التي حلّ فيها في شريط فيها في شريط التحصيل ($(\psi_c(k_i))$) بمساعدة الفونون $(\hbar\omega_p)$)، ومن خلال مروره في كل من الحالتين الوسيطتين الافتراضيتين (virtual) $(\psi_a(k_i))$ $(\psi_a(k_i))$ ويساوي هذا الاحتمال:

$$W = \frac{2\pi}{\hbar} \left| \sum_{\alpha} \frac{\left\langle \psi_{\alpha}(k_{j}) \middle| H_{2}' \middle| \psi_{\alpha}(k_{i}) \middle\rangle \left\langle \psi_{\alpha}(k_{i}) \middle| H_{1}' \middle| \psi_{\nu}(k_{i}) \middle\rangle \right\rangle}{E_{\nu}(k_{i}) - E_{\alpha}(k_{i}) + \hbar \omega} + \sum_{\beta} \frac{\left\langle \psi_{\alpha}(k_{j}) \middle| H_{1}' \middle| \psi_{\beta}(k_{j}) \middle\rangle \left\langle \psi_{\beta}(k_{j}) \middle| H_{2}' \middle| \psi_{\nu}(k_{i}) \middle\rangle}{E_{\nu}(k_{i}) - E_{\beta}(k_{j}) + \hbar \omega_{p}} + \cdots (7.101) \right|$$

كما يضرب هذا المقدار بكثافة الفونونات الموجودة في البلورة (عدد بوز)

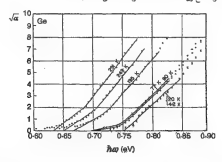
$$(n_p = \frac{1}{e^{\frac{\hbar \omega_p}{k_B T}} - 1})$$

ويجب أن نلاحظ هنا بأن النظام الذي نتمامل معه في حساب W مؤلف من ثلاثة جسيمات: الإلكترون، والفوتون، والفونون. ولذا فإن هذه الحسابات طويلة ومضنية، وسوف نكتفي بإثبات النتيجة فقط، والتي تعطي العلاقة التالية لمعامل امتصاص الضوء لهذه الانتقالات غير المباشرة:

$$\alpha(\omega) = A \left[\frac{\left(\hbar\omega - E_g + \hbar\omega_p\right)^2}{\frac{\hbar\alpha_p}{e^{k_BT}} - 1} + \frac{\left(\hbar\omega - E_g - \hbar\omega_p\right)^2}{1 - e^{-\frac{\hbar\alpha_p}{k_BT}}} \right] \dots (7.102)$$

حيث ${\bf A}$ مقدار ثابت، ويمثل الحد الأول امتصاص الفوتـون بالإضـافة إلى امتـصـاص هونـــون طاقتــه ($\hbar\omega_p$)، وتكــون غتبــة الامتــصـاص عنـــدما $\hbar\omega_a=E_g-\hbar\omega_p$. أما الحد الثاني فيمثل امتصاص الفوتـون بالإضـافة إلى اطـلاق (انبعاث) فوفون، وتكون عتبة الامتصـاص عندما $\hbar\omega_a=E_g+\hbar\omega_p$.

 $\hbar\omega$ ويناء على ذلك فلو رسمنا العلاقة البيانية بين $\alpha^{1/2}$ وطاقة الفوتونات $E_g - \hbar\omega_p < \hbar\omega < E_g + \hbar\omega_p$ أما بعد ذلك لحصلنا على خط مستقيم ضمن المدى $\hbar\omega < E_g + \hbar\omega_p$ فالمتوقع أن تستمر العلاقة البيانية خطًا مستقيمًا أشد ميلاً (أسرع صعودًا مع زيادة $\hbar\omega$). (أنظر الشكل 7.11)



الشكل (7.11): معامل الامتصاص للانتقالات غير المباشرة في مادة السيليكون.

ومن خلال تحديد عتبة الامتصاص الأولى $\hbar\omega_a$ ، وعتبة الامتصاص الثانية $E_g=rac{\hbar\omega_a+\hbar\omega_c}{2}$. $\hbar\omega_b$

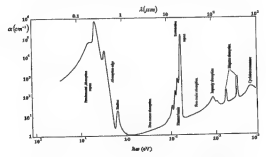
ويلاحظ من الشكل (7.11) أن قيمة معامل الامتصاص للانتقالات غير المباشرة أقل كثيرًا من قيمته للانتقالات المباشرة. كما يلاحظ أيضًا بأن الانتقالات غير المباشرة التي تتم بامتصاص فونون لا تكون موجودة عند درجات الحرارة المنخفضة لأن عدد الفونونات المتوفرة في البلورة يكون قليلاً جدًا، ولذا فإن غالبية الانتقالات هي من النوع الذي يتم بانبعاث فونون. أما عند درجات الحرارة المادية فإن كلا العمليتين (الانتقال بامتصاص فونون، أو بانبعاث فونون) تكون موجودة.

7-7 ملخص لعمليات امتصاص الضوء في الأجسام الصلبة

لقد استعرضنا في البنود السابقة العديد من عمليات امتصاص الضوء في المواد الصلبة وانعكاسه عن سطوحها نتيجة تفاعل الفوتونات مع الإلكترونات والفونونات داخل البلورات. وقد امتدت المعالجة فوق مدى واسع من طاقة الفوتونات (من طاقة الأشعة فوق البنفسجية إلى طاقة الأشعة تحت الحمراء والميكرووية). ونقدم هنا ملخصًا لهذه العمليات في الشكل مغتصر كما يظهر طيف هذه العمليات في الشول (7.12) لمادة صلبة نفترضها شبه موصلة، وذلك لأن هذه العمليات في المواد شبه الموصلة تشبه مثيلاتها في المواد العازلة وفي الفلزات ولحكن بدرجات متفاوتة. ويمكن تتخيص الملامح الرئيسية لهذه العمليات كما يلى:

ا ابتداء من الطرف الأعلى طاقة للطيف الفوتوني (ضمن الفوق البنفسجس والمرثي) ابتداء من الطرف الأعلى طاقة للطيف الفوتونات في هذه المنطقة بسبب الانتقالات المباشرة وغير المباشرة للإلكترونات من شرائط التكافؤ إلى شرائط التوصيل (transitions) وذلك عندما تكون طاقة الفوتونات تساوى الفجوة الطاقية أو تزيد

عنها، أي E_g . $\hbar \omega \geq E_g$. وينسأ عن هن الانتقالات إيجاد أعداد كبيرة من الإلكترونات الحرة في شريط التوصيل والثقوب المتحركة داخل شريط التكافل. ويؤدي وجود هذه الجسيمات المتحركة إلى زيادة في معامل التوصيل الكهريائي للمسادة ويطلق على هذه الزيادة "معامل التوصيل الفوتوضوئي" (photoconductivity). وتصل قيمة معامل الامتصاص (α) في هذه المنطقة إلى المحرجة في البناء الشريطي (energy band structure) للمادة وتكون هذه الملامح بارزة بوضوح في تجارب فياس معامل انعكاس الضوء عند سطح المادة



الشكل (7.12): طيف الامتصاص فوق مدى واسع لمادة شبه موصلة

ويطلق على الامتصاص في هذه المنطقة "امتصاص الحافة" لأن معامل الامتصاص يزداد بشكل حاد وسريع (من -10^6 cm فوق مسافة من الطيف لا تتعدى بضعة أعشار من الإلكترون فولت). وبعد هذا الصعود السريع ينخفض الامتصاص تدريجيًا (ابتداء من حوالي Ve 10 فما فوق). وضمن هذه المنطقة، وبالقرب من حافة الامتصاص نشاهد قمة صغيرة في طيف الامتصاص ناتجة عن

أثر الإكستون وعلى مسافة أقل قليلاً من E_g أي عندما $\hbar\omega=E_g-\Delta$ حيث Δ كمية صغيرة من رتبة ميلى إلكترون فولت.

- 2) ومع انخفاض طاقة الفوتونات دون طاقة الفجوة (E_g) ومع انخفاض طاقة الفوتونات دون طاقة الفجوة (E_g) بالازدياد مرة أخرى ولكن ببطء. وسبب هذه الزيادة هو امتصاص النواقل الحرة (الإلكترونات داخل شريط التوصيل، والثقوب داخل شريط التكافؤ) حيث تتنقل الإلكترونات أو الثقوب من الحالة التي تشغلها إلى حالة أخرى هارغة ضمن نفس الشريط (intraband absorption). وتستمر هذه العملية ضمن منطقة الأشعة تحت الحمراء والميكرووية. ويعتمد مقدار هذا الامتصاص على كثافة النواقل الحرة في المادة. وهذا المقدار كبير جدًا في الفلزات بحيث يبودي إلى إخضاء بعض الملامح في طيف الامتصاص، ولكنه متوسط القيمة في أشباه الموسلات $(-2m^2) 10^2 10$.
- 3) ثم نشاهد في المنطقة التي تتراوح فيها طاقة الفوتونات ما بين (80 c 0.00) امتصاصاً أعظم (قمة) للضوء تُسبب في حصوله التفاعل بين الفوتونات الساقطة والامتزازات البلورية (الفوتونات). ويكون هذا الامتصاص بارزًا في البلورات الأيونية أو الأيونية جزئيًا. وقد تصل قيمة معامل الامتصاص هذا إلى حوالي 10 cm² 1 في البلورات الأيونية بكما يكون معامل الانمكاس كبيرًا في هذه المنطقة.
- 4) ويظهر في الشكل (7.12) أنواع أخرى من عمليات الامتصاص عند الطاهات المتخفضة (7.12 10⁻¹ 0 ₪ ش)، ومنها امتصاص الشوائب للأشعة الميكرووية (microwaves) وسوف نفصل هذا النوع عند دراسة فيزياء المواد شبه الموصلة. كما نشاهد امتصاصًا ناتجًا عن إثارة الامتزازات الاسبينية (magnons) والتي سنمالجها عند دراسة الخواص المنتاطيسية. أما امتصاص الرئين السيكوتروني فيحصل عند نهاية الطيف (عندما 7.0 ه ش).

مسائل

- باستخدام المعادلة (7.22) والمعادلة (7.5b) أثبت أن معامل الانكسار -1 باستخدام المعادلة (7.22) والمعادلة (7.5b) والمعادلة $\pi=1-\frac{A}{d^2}$ والمعادلة ومن ذلك جد السرعة المعاورية ولا للأمواج عالية التردد (مثل أشعة أكس)، وجد السرعة الجماعية $\frac{A}{dv}$ والمبارد من الرتبة $\frac{A}{dv}$
- -3 اثبت الملاقة (7.52)؛ ثم جد معامل امتصاص المادة إذا كان معامل الانمكاس -3 الملاقة (8.50) يا المغناطيسية ذات التردد $-2 \times 10^{14}\,{\rm sec}^{-1}$.

الفصل الثامن

الخواص المغناطيسية

الفصل الثامن الخواص الغناطيسية

تحتل الظواهر المتناطيسية مكانًا بارزًا في فيزياء الأجسام الصلبة، وذلك لأن الخواص المغناطيسية التي نشاهدها في أنواع مختلفة من المواد تشكل مجالاً واسمًا لإجراء تجارب منتوعة، وساحة واسعة للتحليل النظري لهذه الخواص. إضافة إلى ذلك فإن هناك أهمية كبرى فنية وتجارية لكثير من التطبيقات العملية للخواص المناطيسية.

وعندما توضع المادة باشكالها المغتلفة (سواء كانت ذرات حرة، أو أبونات أو جزيئات أو مادة صلبة) تحت تأثير مجال مغناطيسي خارجي فإنها تكتسب عرمًا مغناطيسيًا أو مادة صلبة) تحت تأثير مجال مغناطيسي خارجي فإنها تكتسب عرمًا مغناطيسيًا ذاتيًا حتى في حالة عدم باختلاف نوع المادة. وهناك مواد تمتلك عرمًا مغناطيسيًا ذاتيًا حتى في حالة عدم وجود مجال خارجي. ويعرف مقدار التمغنط (M) لعينة من مادة ما بأنه يساوي كثافة العزوم المغناطيسية (m) لوحدة الحجوم، أي $\frac{N}{V}$ عددها في وحدة المزم المغناطيسي لذرة واحدة أو أبون واحد أو جزيء واحد، $\frac{N}{V}$ عددها في وحدة الحجوم ($\frac{N}{V}$).

(Susceptibility) القابلية الغناطيسية

ترتبط شدة المجال المفناطيسي، H، مع المجال التأثيري (Magnetic) المحيط بالعينة، B، بالعلاقة

$$\vec{B} = \mu_b \vec{H}$$
(8.1) (عين الفراغ)

حيث ¼ هي النفاذية للفراغ (permeability) وهي تساوي:

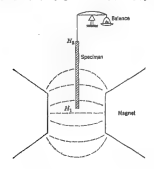
$$\mu_{\rm o} = 4\pi \times 10^{-7} \, \frac{V_S}{Am}$$

أما للمينّة التي اكتسبت التمفنط M هإن العلاقة تصبح أما للمينّة التي اكتسبت التمفنط $ec{B} = \mu_b \left(ec{H} + ec{M}
ight)$(8.2)

وتُعرُف القابلية المغناطيسية (ورمزها ٪) بأنها النسبة بين مقدار التمغنط M والمجال المغناطيسي الخارجي H، أي أن:

$$\chi = \frac{M}{H} \dots (8.3)$$

وفي معظم الحالات فإن الملاقة بين M, H هي علاقة خطية أي أن χ ثابت لا تعتمد على المجال المغناطيسي. ومن الطرق المستخدمة في قياس M أو χ طريقة قياس القوة المؤثرة على عينة صفيرة من المادة وضعت تحت تأثير مجال مغناطيسي ثابت، أو مجال متغير بانتظام ويشكل بطيء هوق حجم العينة (أي $0 \neq \frac{\partial H}{\partial z}$)، ويبين الشكل (8.1) رسمًا توضيحيًّا لإجراء التجرية حيث تقاس قوة الجذب للعينة في الاتجاء χ



شكل (8.1): طريقة (غوى) لقياس القابلية المناطيسية.

وحيث أن قوة الجذب على العينة تساوي

$$F = -\frac{\partial E_m}{\partial z}$$
 E_m (طاقة التمغنط)(8.4)

وأن:

$$E_m = \int \vec{H} \cdot d\vec{M} \, dV$$
$$= \frac{1}{2} \chi H^2 V$$

فإن قوة الشد على العينة (وتقاس بالميزان) تصبح

$$F = \frac{1}{2} \chi A \int \frac{d}{dz} (H^2) dz$$

$$= \frac{1}{2} \chi A (H_1^2 - H_2^2)$$
.....(8.5)

والمقدار A هو مساحة المقطع للأنبوب الاسطواني الذي يحتوي العينة ، ومن قياس القوة ، ومعرفة H₁ يمكن حساب الكمية ٪ (القابلية المغناطيسية لوحدة الحجوم).

ذكرنا بأن شدة التمفنط M تساوي مجموع العزوم المفناطيسية للذرات أو الأيون أو الأيونات الموجودة في وحدة الحجوم. وينشأ المزم المفناطيسي للذرة الواحدة أو الأيون أو الحبزيء عن حركة الإلكترونات في مداراتها. فالإلكترون في مداره هو تبار كهرياثي (عدد الدورات في الثانية) s = i، والمزم المفناطيسي لهذا التيار الإلكتروني يساوي $\mu = i$ عيث A مساحة المسار الدائري للإلكترون. ويكون المزم المفناطيسي للذرة أو الأيون أو الجزيء مساويًا لمجموع المزوم المفناطيسية للإلكترونات داخل الدرة أو الأيون أو الجزيء. وبذلك نرى بأن الخواص المفناطيسية مرتبطة بالتيارات الأولية الناتجة عن حركة الشحنات الكهربائية داخل المادة.

أما وحدة العزم المغناطيسي فهي تساوي (Am^2) وعليه فإن وحدة شدة التمغنط، M تساوي ($\frac{A}{m}$) حيث أنها تساوي مجموع العزوم في وحدة الحجوم وهي نفس وحدة المغناطيسي، H، مما يبين لنا بأن χ ليس لها وحدات.

أما ما يسمى بالقابلية الكتلية (mass suscept.)، فيمكن الحصول عليها من χ لوحدة الحجوم بأن نقسم على كثافة المادة ρ ، أي:

$$\chi_{mass} = \frac{\chi}{\rho} \quad \quad (8.6)$$

ويمكن تصنيف المواد مغناطيسيًا حسب قيمة ٢:

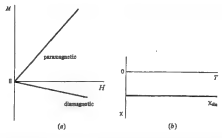
أ – مواد ديامغناطيسية (Diamagnetic) وهي المواد التي تكون قيمة χ لها سالبة $\chi = 0$) ويعني ذلك بأن أتجاه التمغنط $\chi = 0$ الناتج بالتأثير يكون معاكسًا لاتجاه المجال الخارجي.

ب مواد بارامغناطیسیة (Paramagnetic) وهي المواد التي تکون قیمة χ لها موجه $(\chi > 0)$ موجه ($\chi > 0$) وعلیه فإن χ نفس اتجاه χ

وبشكل عام فإن ثم النوعين لا تعتمد على المجال المغناطيسي؛ كما أنها لا العتمد على درجة الحرارة T للمواد الديامغناطيسية، بينما تعتمد مهري المواد البارامغناطيسية على درجة الحرارة. ومن خلال الحقائق التجريبية المعروفة أيضًا أن

 $|\chi_{para}| >> \chi_{dla} \dots (8.7)$

ويوضح الشكل (8.2) هذه الخصائص:



شكل (8.2): لا تعتمد القابلية المفناطيسية للمواد البارامفناطيسية والمواد الديامفناطيسية لا تعتمد على درجة الدايامفناطيسية لا تعتمد على درجة الحرارة أيضًا

F وهناك بعض المواد التي تتحول من الحالة البارامغناطيسية إلى حالة جديدة تسمى الفرومغناطيسية (ferromagnetic) ابتداء من درجة حرارة معينة وما دونها، وتسمى هذه الدرجة بالدرجة الحرجة ويرمز لها بالرمز T، أي أن التحول يحصل عندما $T \leq T$. وفي هذه الحالة فإن T تكون موجبة وتعتمد على المجال المغناطيسي (ليست ثابتة)، أي:

$$M = \chi(H)H$$

 $\chi(H)>>1$ وكبيرة $\chi(H)>0$ حيث

ولهذه المواد الفرومغناطيسية لا تكون الملاقة بين M, H أحادية القيمة (أي يمكن أن تأخذ M أكثر من قيمة واحدة عند فيمة واحدة للمجال H)، ويكون لهذا الملاقة شكل على هيئة مسار مقفل يسمى (Hysteresis loop).

2-8 حساب القابلية الغناطيسية ير باستخدام ميكانيكا الكم

إن المعالجة الكلاسيكية البحتة لنظام ديناميكي (مجموعة من الجسيمات التي ليس لها زخم اسبيني (spinless)) تعطي النتيجة بأن $\chi = 0$. وسبب ذلك أن الدالة الجامعة (Z_{coss}) لهذا النظام لا تتأثر بوجود المجال المغناطيسي. ولذا فإن المعالجة الكمية تصبح ضرورية منذ البداية.

ونبدأ بالهاملتونيون لنظام مؤلف من عدد كبير من الذرات أو الجزيئات التي تشتمل على عدد كبير من الالكترونات:

$$H_{\circ} = \sum_{i} \frac{p_{i}^{2}}{2m} + \sum_{i} V(r_{i}) \dots (8.7)$$

ومع وجود مجال مفناطيسي منتظم (H) مشتق من الجهد المتجه $\widetilde{A}(r)$

$$A(r) = \frac{1}{2}\vec{H} \times \vec{r}$$

حيث أن:

 $\nabla \times \vec{A} = \vec{H}$

وكذلك فإن:

 $\nabla \cdot A = 0$

(ويذلك فإن $\vec{p}=\vec{p}\cdot A$) ومع وجود هذا المجال فإنه يجب إجراء تمديلين على الهاملتونيون:

- . $\vec{p}_i \rightarrow \vec{p}_i + \frac{e}{c}\vec{A}$ معن زخم الإلكترون pi بالزخم الأعم
- يضاف إلى الهاملتونيون طاقة التفاصل بين المجال المغناطيسي H والزخم
 الاسبيني (3) للإلكترون

القصل الثامن

$$\Delta E = -\mu \cdot H$$
$$= 2\mu_B s_i \cdot H$$

وهي الوحدة (Bohr magneton) وهي الوحدة $\mu_B=rac{e\hbar}{2mc}$

الكمية (quantum) لطاقة التمفنط. ومقدارها يساوي

$$\mu_B = 5.79 \times 10^{-5} \frac{eV}{T} \quad \text{(T - Tesla)}$$
$$= 9.27 \times 10^{24} \frac{Joule}{Tesla}$$

$$1Tesla = 1 \frac{V_S}{m^2}$$

ومع إجراء هذين التعديلين يصبح الهاملتونيون (8.7) كما يلي:

$$H = \sum_{i} \frac{1}{2m} \left(p_{i} + \frac{e}{c} A \right)^{\parallel} + \sum_{i} V \left(r_{i} \right) + 2 \mu_{B} \vec{H} \cdot \sum_{i} s_{i}$$

ولو عرفنا الزخم الاسبيني الكلي S، والزخم الدوراني الكلي لل على النحو

$$\vec{S} = \sum s_i$$

$$L = \frac{1}{\hbar} \sum r_i \times p_i$$
.....(8.8)

فإن الهاملتونيون للنظام المؤلف من عدد كبير من الإلكترونات يصبح

$$H = H_{\circ} + \mu_{B} \vec{H} \cdot (\vec{L} + 2\vec{S}) + \frac{e^{2}}{8mc^{2}} \sum_{i} (H \times r_{i})^{2} \dots (8.9)$$

وإذا كان المجال المفناطيسي في الاتجاء z فإن الهاملتونيون يصبح على النحو .

$$H = H_{\circ} + \mu_{B} \vec{H} \cdot (L_{z} + 2S_{z}) + \frac{e^{2}H^{2}}{8mc^{2}} \sum_{i} (x_{i}^{2} + y_{i}^{2}) \dots (8.10)$$

ويمثى الحدد الثاني في هنذا الهاملتونيون طاقة العزم المغناطيسي ويمثى الرخم $\mu = -\mu_B \left(L_z + 2S_z \right)$ الأسبيني والزخم الدوراني للإلكتونات.

أما الحد الأخير فهو يتناسب مع مربع المجال المفناطيسي، وهو الحد الذي يتسبب في حصول الظاهرة الديامغناطيسية في المواد.

وكلا الحدين أصفر كثيرًا من قيمة الهاملتونيون H_{\circ} للذرة ، ولو كانت شدة المجال المغناطيسي تساوي (Tesla (10^4 gauss) فيمة الحد الثاني تساوي تقريبًا $10^{-10}\,eV$ ، بينما تكون قيمة الحد الأخير $10^{-10}\,eV$ وهما أقل كثيرًا من طاقة H_{\circ} التي تساوي بضعة (eV).

وي (لاحظ أن في الحد الأخير $(x_i^2+y_i^2)=\frac{2}{3}r_i^2$ وذلك لأن التماثل الكروي (لاحظ أن في الحد الأخير $(\frac{1}{3}< r_i^2>=< x_i^2>=< y_i^2>=< z_i^2>)$ للشحنات داخل الذرة يعني أن (

ولما كان الحدان الثاني والأخير أصغر كثيرًا من ، H ، فإننا نستطيع معالجتهما وحساب الطاقة المغناطيسية لكل منهما باستخدام نظرية الزعزعة (Perturbation). وحسب نتائج نظرية الزعزعة فإن التغير في الطاقة للمستوى الذري "n" يساوي

$$\Delta E_{n} = \mu_{B} H \left\langle n \left| L_{x} + 2S_{x} \left| n \right\rangle \right| + \sum_{n' \neq n} \frac{\left| \mu_{B} H \left\langle n \left| L_{x} + 2S_{x} \left| n' \right\rangle \right|^{2}}{E_{n} - E_{n'}} + \frac{e^{2} H^{2}}{12mc^{2}} \left\langle n \left| \sum_{r_{i}} r_{i}^{2} \left| n \right\rangle \right| \right\}$$
 (8.11)

حيث تم حساب النغير ΔE_n من الرتبة الأولى (الحد الأول) والرتبة الثانية (الحد الثاني) للمؤثر ($L_z + 2S_z$)، ومن الرتبة الأولى للمؤثر $\gamma_z^2 > 1$ (الحد الثالث).

، وهذه هي العلاقة الأساسية التي تستخدم في حساب القابلية المفناطيسية χ لجميع المواد.

وقبل تطبيق هذه الملاقة على بعض الحالات علينا أن تلاحظ بأن الحد الأول هو الحد الأكبر والمسيطر (ما لم يكن يساوى صفرًا)، وذلك لأن:

$$\mu_B H (L_z + 2S_z) \approx \mu_B H = \frac{e\hbar}{mc} H \approx \hbar \omega_c \approx 10^{-4} eV$$

وذلك لأن المؤثر هو من رئبة الواحد $1 \approx \left(L_z + 2S_z\right)$. أما تقدير قيمة الحد الأخير فهو:

$$\frac{e^2H^2}{12mc^2} < r_i^2 > \approx \frac{e^2H^2}{12mc^2} \left(\alpha_i^2\right) \approx \left(\frac{eH}{mc}\right)^{11} m\alpha_i^2$$

حيث α هو نصف قطر بور للذرة (أي أن π هو رتبة الانفستروم)، وبالتالي فإن هذا الحد الأخير يساوى تقريباً.

$$\left(\frac{eH}{mc}\right)^2$$
.ma, $\frac{\hbar^2}{me^2} \approx \frac{\hbar\omega_c .\hbar\omega_c}{e^2/a_e}$

ولما كان المقدار $\frac{e^2}{a_s} \approx 27eV$ فإن الحد الأخير أقل من الحد الأول بنسبة $\frac{\hbar a_s}{a_s}$ ، ويذلك نرى أن الحد الأخير أصغر كثيرًا من الحد الأول. كما أن الحد الثانى أيضًا هو أقل من الحد الأول بنسبة $^{5-}$ 10^{-5}

إن الملاقة (8.11) تعطينا الطاقة المناطيسية ΔE_n التي اكتسبتها الـذرة عندما توضع في مجال مغناطيسي. ونبين الآن كيف نحصل على χ من هذه الطاقة.

لقد عرفنا χ بأنها النسبة $rac{M}{H}$ (معادلة 8.3)، والتعريف الأعم هو أن

$$\chi = \frac{\partial M}{\partial H} \dots (8.12)$$

V وفي المعالجة الكمية، فإننا نعرف مقدار التمغنط انظام متجانس حجمه موضوع في مجال مغناطيسي H وعلى درجة حرارة منخفضة (Tpprox T) كما يلي

$$M(T=0,H) = -\frac{1}{V} \frac{\partial E_{\circ}(H)}{\partial H}$$
.....(8.13a)

حيث $E_{\rm o}$ هي الطاقة الدنيا للنظام مع وجود المجال المغناطيسي. وبناء على ذلك فإن القابلية المغناطيسية عند درجات الحرارة المنخفضة تساوي

$$\chi(T = 0, H) = -\frac{1}{V} \frac{\partial^2 E_{\circ}}{\partial H^2}$$
.....(8.13b)

وفي معظم الحالات تعتمد $E_{\circ}(H)$ على مربع المجال المفناطيسي، وعند ذلك فإن χ تكون ثابتة ولا تعتمد على المجال H.

وإذا كانت درجة الحرارة T لا تساوي صفرًا ، هإن مستويات الطاقة الأخرى غير المستوى الأرضي تكون مشغولة أيضًا ، ويجب أن نأخذ متوسط $M\left(T,H\right)$ هوق جميع المستويات، أي:

$$M(T,H) = -\frac{1}{V} \frac{\sum \frac{\partial E_n}{\partial H} e^{-E_n/k_B T}}{\sum_n e^{-E_n/k_B T}}$$

$$= -\frac{1}{V} \frac{\partial F}{\partial H}$$
(8.14)

حيث F هي الطاقة الحرة للنظام وهي مرتبطة بالدالة الجامعة Z كما يلي:

القصل الثامن

$$F = -k_B T \ln Z = -k_B T \ln \sum_{n} e^{-E_n / k_B T}$$

ومن العلاقة (8.14) نجد أن القابلية المفناطيسية عند درجة حرارة T تساوى

$$\chi = -\frac{1}{V} \frac{\partial^2 F}{\partial H^2} \dots (8.14b)$$

وفي الحالة الخاصة التي تكون فيها T=0 فإنا نحصل على (8.13b).

(Closed-shell System) حساب χ لنظام مستوياته الذرية مقفلة 3-8

عندما تكون المادة الصلبة مؤلفة من ذرات أو أيونات جميع المستويات النرية فيها مملوءة بالإلكترونات، فإن الحالة الدنيا لها ، ((grd state) لا تمتلك زخمًا دورانيًا أو اسبينيًا، أي

$$L\psi_{\circ} = 0$$
 $S\psi_{\circ} = 0$

وعليه فإن الحد الأخير فقط في المعادلة (8.11) هو الذي يساهم في تحديد وعليه فإن الحد $\Delta E_{\circ} = \frac{e^2 H^2}{12mc^2} < r^2 > 1$ فيمة χ ، وحيث أن $c^2 > 1$

$$\chi = -\frac{N}{V} \frac{e^2}{6mc^2} \sum \langle r_i^2 \rangle \dots (8.15)$$

ويعرف <2> بانه يساوي:

$$\langle r^2 \rangle = \frac{1}{Z_i} \sum \langle 0 | r_i^2 | 0 \rangle$$

حيث Zi هو المدد الكلي للإلكترونات في الذرة أو الأيون. أي أن

$$\chi = -\frac{N}{V}Z_i \frac{e^2}{6mc^2} < r^2 >$$

ولو أردنا قيمة χ للمول الواحد فإنا نضرب هذه النتيجة بالحجم الذي يُشغله المول الواحد ، أي نضرب بالمقدار $\frac{N_A}{N_V}$ حيث N_A هو عدد افوجادرو. أي أن

$$\begin{split} \chi_{mol} = &-N_A Z_i \, \frac{e^2}{6mc^2} \!\! <\!\! r^2 \!\! > \\ = &-N_A Z_i \left(\frac{e^2}{\hbar c}\right)^2 \!\! \cdot \! \frac{d_s^3}{6} <\!\! \frac{r^2}{d_s^2} \!\! > \end{split}$$

مو نصف قطر بور للذرة. $a_0 = \frac{\hbar^2}{me^2}$ حيث

وبالتعويض:

$$N_A = 0.6 \times 10^{24}$$

$$\alpha_0 = 0.53 \times 10^{-8} \text{ cm}$$

$$\frac{e^2}{h_0} = \frac{1}{127}$$

فإنا نجد مأن

$$\chi_{mol} = -0.79Z_i \times 10^{-6} \left(\frac{r}{a_o}\right)^2 \dots (8.16)$$

وعلى اعتبار أن $\left(\frac{r}{\zeta}\right)$ من رتبة الواحد فإن χ_{mol} هي من رتبة $^{-}$ 10. وهـذه

القابلية سالبة ، أي أن التمغنط يتجه في اتجاء معاكس للمجال H. وتكون هذه المواد هي مواد ديامغناطيسية. ونثبت هنا قيم χ_{mol} لبعض المواد ذات المستويات المقفلة مثل الغاذات النبيلة ، وأيونات بعض الهالوجينات:

	χ_m		χ_m		χ_m
He	-1.9×10 ⁻⁶	Li ⁺	-0.7×10 ⁻⁶	⁻F	-9.4×10 ⁻⁶
Ne	7.2-	Na ⁺	6.1-	-C1	24.2-
Ar	19.4	K ⁺	14.6-	–Br	34.5-
Kr	28	Cs ⁺	35.1—		

والظاهرة الديامفناطيسية موجودة في جميع المواد عندما تخضع لتأثير مجال مغناطيسي خارجي. ولكنها تظهر بوضوح في المواد الديامغناطيسية التي لا تمثلك ذراتها أي عزم مغناطيسي مع غياب المجال H. وفي المواد الأخرى التي لها عزم مغناطيسي ذاتي تطغى الظاهرة البارامغناطيسية (وهي موجبة وأكبر قيمة) على الظاهرة الديامغناطيسية الضعيفة.

8-4 العزوم الغناطيسية للثرات أو الأبونات ذوات الستويات الملوءة جزيئًا

تنشأ المزوم المغناطيسية في الذرات عندما يكون أحد مستوياتها مملوءًا بالإلكترونات بشكل جزئي. أما المستويات المملوءة تمامًا أو الفارغة فهي لا تساهم في تكوين المزم المغناطيسي.

وتوصف المستويات الذرية بالعدد الكمي 1 الذي يمثل الزخم الدوراني. ولكل من قيم 1 تأخذ المركبة 12 عددًا من القيم يساوي (1 + 21):

$$l_z = 0 \qquad \qquad l = 0$$

$$l_z = 1, 0, -1 \qquad \qquad l = 1$$

$$l_z = 2, 1, 0, -1, -2 \qquad \qquad l = 2$$

ولكل حالة من حالات $_{\rm z}$ يوجد حالتان للزخم الاسبيني ($\uparrow\uparrow$)، وعليه فإن عدد الإنكترونات في المستوى ايساوي (1+2). ويرمز لكل مستوى من مستويات اللاء درما خاص حسب قسمة 1:

وفي المعالجة الكلية لجميع الإلكترونات في الذرة فإن مجموع اليساوي L ومجموع إلى يساوي S. ويستخدم الترميز التالي حسب قيمة L.

لوصف حالة الذرة عند استقرارها في المستوى الذري الأدنى (الأرضى).

n < 2(2l + 1) وإذا كان عدد الإلكترونات في المستوى المعلوء جزئيًا يساوي n هإن + 12 (1. ولو لم يكن هناك تفاعل ما بين الإلكترونات لكان المستوى الأرضي متشعبًا بدرجة كبيرة لأن هناك عدد كبير من الطرق لتوزيع إلكترونات عددها n على حالات عددها (1 + 12). ولكن التفاعل الكولي (e - e) والتفاعل بين الزخمين الاسبيني والدوراني للإلكترونات يودي إلى رفع هذا التشعب (جزئيًا).

ولو أدخلنا التفاعل الاسبيني — الدوراني في الهاملتونيون للنظام فإن حالة الذرة يمكن وصفها من خلال المؤثر لـ الذي يمثل الزخم الكلي للإلكترون.

$$\vec{J} = \vec{L} + \vec{S}$$

$$J_z = L_z + S_z$$

ويرمـز للحـالات الناتجـة عـن اسـتخدام هـذا الـؤثر بـأن نـضع قيمـة المقدار (2S+1) للرمز الـذري أعـلاء على طرفه الأيسـر العلوي، وقيمـة الـؤثر J على طرفه الأيسـن السغلي، وعلى سبيل المثال فإن المستوى D يصبح: D_J .

وتحت تأثير مجال مغناطيسي ضعيف نسبيًا فإن المستوي J ينفصل إلى عدة مستويات عددها (J + 1)، وتكون الدالة الموجية التي تصف الحالة على النحو J_z . وتشكل هذه الحالات الدوال الموجية الصحيحة (eigenstates) للمؤثرين $J_z J_z$. J_z وضمن هذا الفضاء فإن القيمة المتوسطة لأي مؤثر تتناسب مع القيمة المتوسطة للمؤثر J_z نفسه ، أي:

$$\langle J, J_x | \vec{L} + 2\vec{S} | J, J_z \rangle = g \langle J, J_x | \vec{J} | J, J_x \rangle$$
 (8.17)

حيث يسمى الثابت g بمعامل لاندي (Lande factor)، وهو يساوي

$$g = 1 + \frac{J(J+1) + S(S+1) - L(L+1)}{2J(J+1)} \dots (8.18)$$

(ويفضل هنا الرجوع إلى أحد المراجع في ميكانيكا الكم).

ويناء على ذلك فإن العزم المغناطيسي للذرة أو الأيون مرتبط بالزخم الزاوي الكلى [، أي أن:

$$\vec{\mu} = g \, \mu_B \vec{J} \, \dots (8.19)$$

حيث £ المزم الكلى للذرة، μ_B هي وحدة المناتون

أي أن القيمة المطلقة للعزم # تساوي:

$$\mu^{2} = g^{2} \mu_{B}^{2} \vec{J} \cdot \vec{J}$$
$$\mu^{2} = g^{2} \mu_{B}^{2} J(J+1)$$

وقبل أن نبدأ بمعالجة الظاهرة البارامغناطيسية للذرات التي تمتلك عزمًا مغناطيسية للذرات التي تمتلك عزمًا مغناطيسيًا $\bar{\mu}$ لابد أن نوضح كيف نحدد قيمة μ وذلك بإيجاد قيمة كل من $\bar{\mu}$ للإلكترونات الموجودة في مستوى مملوء جزئيًا. ويتم ذلك باستخدام ثلاث قواعد تسمى قواعد (هوند) Hund's rules وهي مبنيه على أن الذرة موجودة في الحالة الأرضية (الأدنى طاقة):

- ا) القاعدة الأولى: تصطف الإلكترونات في الحالات المتوفرة في المستوى بحيث تكون S أعظم ما يمكن. ويحصل ذلك عندما تكون الزخوم الاسبينية متوازية إذ تميل إلى التباعد عن بعضها مما يخفض طاقة التنافر بينها.
- 2) القاعدة الثانية: مع مراعاة القاعدة الأولى، تتحد قيم الـزخم الـدوراني بحيث تكون قيمة L أعظم ما يمكن. وذلك لأن الدالة الموجية تنتشر أكثر في الفضاء لقيم L الكبيرة مما يقلل من التقاعل الكولي بين الإلكترونات.
- ن يتحد المتجهان \bar{L},\bar{S} بشكل متضاد بحيث يكون L-S يتحد المتجهان \bar{L},\bar{S} بشكل متضاد بحيث يكون المستوى مملوءًا أكثر من J=L+S نصفه، فإن \bar{L},\bar{S} يتحدان بشكل متعاون بحيث يكون \bar{L},\bar{S} ولتوضيح هذه القواعد ناخذ المثالين Fe^{+2} .
- المثال الأول (Fe²²): وفي هذا الأيون يوجد سنة إلكترونات في المستوى 30، أي أن هيئة التوزيع 3d، بينما يتسع المستوى 3d لعشرة إلكترونات، فهو إذن مملوء جزئيًا. ويشمل المستوى d على خمس حالات كل منها تستوعب أثنين من الإلكترونات كما يلى:

وحسب قواعد هوند فإن خمسة من الإلكترونات تصطف متوازية ($s=\frac{1}{2}$) داخل الحالات الخمس المتوفرة ، ويكون الإلكترون السادس في وضع معاكس ($s=-\frac{1}{2}$) ويدنك فإن أعظم هيمة للمتجه $S=5\times\frac{1}{2}-\frac{1}{2}=2$. كذلك فإن الإلكترون السادس يجب أن يسكن في الحالة التي لها أعظم هيمة للمؤثرية أي أن $L=\sum l_i=2$.

ويما أن المستوى 3d مملوء إلى أكثر من نصفه، فإن J=L+S=4 أي أن رمز الحالة الأرضية لهذا الأيون هو D_a .

المثال الثاني ((cr^{+3})): وفي هذا الأيون يوجد ثلاثة إلكترونات في المستوى 3d، أي أن هيئة التوزيع $(3d^3)$. وعليه فإن الإلكترونات الثلاثة تصعطف متوازية (s=1/2) داخل الحالات الأعلى قيمة للمتجه (s=1/2)

l _z	+2	+1	0	1-	2-
	1	1	1		

وبذلك فإن $S=\frac{3}{2}$ كما ان L=3 ويما أن المستوى 3d مملوء إلى أقل من نصفه فإن $J=L-S=\frac{3}{2}$ نصفه فإن $J=L-S=\frac{3}{2}$

ويمشل الجدول المرضق الحالات الأرضية لأيونات الفليزات الانتقالية (trare earths).

(الأيون)	المستوى	الحالة الأرضية
77°3	3d ¹	² D _{3/2}
V^{*2} , Cr^{*3}	3d ³	*F3/2
Mn^{+2} , Fe^{+3}	3d ⁵	*S _{1/2}
N_I^{+2}	3d ⁸	3F_4
Ce⁴³	4f ¹	${}^{2}F_{5/2}$
Nd*3	4f³	4 _{I_{9/2}}
Sm²3	4f 5	⁶ H _{5/2}
Gd ⁺³	4f 7	*S _{1/2}
$Dy^{\dagger 3}$	4f ⁹	
Er ⁺³	4f 11	⁶ H _{15/2} ⁴ I _{45/2}

(Paramagnetism) حساب χ للمواد البارامغناطيسية 5-8

وهي المواد التي تمثلك ذراتها عزومًا مغناطيسية ذائية لأن المستوى الدري الأخير مملوء جزئيًا بالإلكترونات، وهذه العزوم متباعدة ومستقلة عن بعضها البعض ولا تفاعل بينها. ويسمى هذا النظام المؤلف من العزوم المستقلة في كثير من الحالات بـ "الفاز المقاطيسي المثالي".

وفي حالة غياب المجال المغناطيسي الخارجي H، فإن محصلة هذه العزوم تساوي مفرًا ولا يظهر أي أثر مغناطيسي للمادة. وعند وجود المادة تحت تأثير المجال المغناطيسي H فإن هذه العزوم تتفاعل مع المجال الذي يحاول أن يُوجّهها في التجاهه، وينشأ عن ذلك محصلة موجبة في اتجاه المجال ويتولد التمغنط M داخل المادة وباتجاه المجال الخارجي.

لقد أوضحنا ببأن المرم المغناطيسمي للنرة أو الأيون يساوي $\vec{\mu} = g \, \mu_{\rm B} \vec{J}$ ، ويتفاعل هذا العزم مع المجال ليعطى طاقة مغناطيسية :

$$E_m = -\vec{\mu} \cdot \vec{H} = -g \, \mu_B \vec{J} \cdot \vec{H} \, \dots (8.20)$$

وتمثل هذه الطاقة الحد الأول في المعادلة (8.11) وهو الحد الأهم والأكبر قيمة من الحدين الآخرين.

وبناء على ذلك هإن المستوى الأرضى للدرة ينفصل إلى مستويات ريمان (ك من وبناء على ذلك هإن المستوى الأرضى للدرة ينفصل إلى مستويات ريمان (Zeeman sublevels) وعددها (J = 1, J = 1, J = 1, J =

 $e^{\frac{m_J g \mu_B H}{k_B T}}$

وتكون الدالة الجامعة Z للذرة الواحدة:

$$Z = \sum_{m_{J}=-J}^{J} e^{\frac{m_{J}g_{J_{2}}H}{k_{B}T}} \dots (8.21)$$

ولو رمزنا بالرمز x =
$$\frac{g\,\mu_{\rm B}\,H}{k_{\rm m}T}$$
 فإن x فإن

$$Z = \sum_{m_J = -J}^{+J} e^{-m_J x}$$

ولنأخذ أولاً الحالة التي يكون فيها $J=rac{1}{2}$ ، وفي هذه الحالة فإن:

$$Z = e^{Jk} + e^{-Jk} \qquad \qquad J = \frac{1}{2}$$

 $\mu_{\!\scriptscriptstyle L}$ ومن Z نحصل على الطاقة الحرة $^{
m F}$ ومنها نجد العزم المناطيسي ومن

$$\mu_{\mathbf{k}} = -\frac{\partial F}{\partial H} = k_B T \frac{\partial}{\partial H} \ln Z = \frac{e^{ik} - e^{-ik}}{e^{ik} + e^{-ik}} \cdot g \, \mu_B J$$

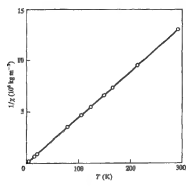
 $\mu_{\rm s} = g \, \mu_{\rm B} J \tanh J x \dots (8.22)$

وتحت الظروف المادية فإن Jx << J ، $\mu_B H << k_B T$ ، وعليه فإن Jx << Jx . $\mu^2 = g^2 \mu_B^2 J \left(J+1\right) = \frac{3}{4} g^2 \mu_B^2 J \left(J+1\right)$. ثم ضرينا المعادلة السابقة بالمقدار $\frac{N}{V}$ (عدد المزوم في وحدة الحجوم) لحصلنا على مقدار التمفنط M ، ثم نجد القابلية المغناطيسية χ :

$$\chi = \frac{M}{H} = \frac{N}{V} \frac{\mu^2}{3k_BT} \dots (8.23)$$

وتسمى هذه الملاقة بقانون كيوري (Curie Law) وهو يبين أن χ_{poo} تعتمد عكسيًا على درجة الحرارة. ولو رسمنا الملاقة بين $\frac{1}{\chi}$ ودرجة الحرارة T لحصلنا على

بل بنام ومن ميل هذا الخط المستقيم بمكن إيجاد العزم المفاطيسي بل فعل مستقيم، ومن ميل هذا الخياصات التجريبية هذا القانون (انظر الشكل 8.3). وإذا ويمكن تقدير فيمة χ_{poo} عند الدرجات العادية $(\kappa_g T \approx 25 \times 10^{-3} eV)$ ، وإذا أخذنا $\mu \approx \mu_g$ فإن $\mu \approx \mu_g$. (تذكر أن $\mu \approx N$ حيث $\mu \approx \mu_g$ الخلية الواحدة والتي تساوى $\mu \approx 10^{-30} \, \text{m}$



شكل(8.3): تطابق قانون كيوري مع النتائج التجريبية للملح CuSO4.5H2O.

x>> فإن $k_BT<<\mu_BH$ وعند درجات الحرارة المنخفضة جدًا حيث تكون μ_BH فإن μ_B فإن μ_BH فإن درجات الحرارة المنخفضة على

$$M = \frac{N}{V} g \mu_B J$$
(8.24)

وهو وضع الإشباع عندما تكون جميع العزوم مصطفة في اتجاه المجال H.

الفصل الثامن

وفي الحالات التي تكون قيم I فيها أكبر من $\frac{1}{2}$ فإن عدد قيم I يكون اكثر من قيمتين. وعندئر فإن الدالة الجامعه I تساوى:

$$Z = \sum_{m_J = -J}^{+J} e^{\frac{-m_J g \, \mu_B H}{k_B T}} = \sum_{-J}^{+J} e^{-m_J x}$$

وهذا المجموع هو متوالية هندسية حدها الأول e^{ik} والنسبة بين حد ما والذي يليه e^{-x} . ويكون المجموع مساويًا:

$$Z = \frac{\sinh(2J+1)\frac{x}{2}}{\sinh\frac{x}{2}}.....(8.25)$$

وحيث أن:

$$\mu_{z} = k_{B}T \frac{\partial}{\partial H} \ln Z$$

فإن:

$$\mu_{z} = g \,\mu_{B} J \left[\frac{2J+1}{2J} \coth \frac{(2J+1)}{2J} x - \frac{1}{2J} \coth \frac{x}{2J} \right] \dots (8.26)$$

سيويًا فيكون مقدار بين القوسين بدالة برلوان (Br(xJ) ويكون مقدار التمغنط M مساويًا

 $M = \frac{N}{r_F} g \mu_B J B_J (xJ) \dots (8.27)$

$$B_{J}(x) = \frac{x(J+1)}{3J}$$
 وعند درجات الحرارة العادية يكون $x << 1$ وعند

ونحصل على قانون كيورى:

$$\chi = \frac{N}{V} \frac{g^2 \mu_B^2 J (J+1)}{3k_B T} \dots (8.28)$$

 $B_J \rightarrow 1$ لأن x >> 1 فندما الإشباع عندما يحمل على وضع الإشباع عندما

وبالمقارنة مع العلاقة (8.23) فإن العلاقة (8.28) تكتب في الغالب على النحو $\chi = \frac{N}{V} \frac{\mu_{\rm eff}^2}{3k_- T}$(8.29)

حيث نُعرُف:

 $\mu_{eff}^2 = g^2 J \left(J + 1\right) \mu_B^2$

وستمير العدد

 $p=g\left[J\left(J+1\right)\right]^{1/2}$

بعدد الماغناتونات لعزم الذرة. ونرى من الجدول المرفق بأن هذا العدد يتفق مع العدد المقاس تجريبيًا لكثير من أيونات الفلزات الأرضية النادرة (rare earths)،

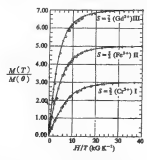
وهي الفلزات التي يكون فيها المستوى 4f مملوءًا جزئيًا بالإلكترونات:

العنصر	4f المستوى	الحالة	p(بالحساب)	p(بالتجرية)
La ⁺³	4f ⁰	¹ S ₀	0.00	diamag.
Ce ⁺³	4f ^l	${}^{2}F_{5/2}$	2.54	2.4
Pr	4f ²	3H_4	3.58	3.5
Nd	$4f^3$	41%	3.62	3.5
Gd	4f ⁷	*S7/2	7.94	8.0
Tb	4f ⁸	$^{\eta}F_{6}$	9.72	9.5
Dy	4f°	$^6H_{15/_2}$	10.63	10.6
Er	$4f^{11}$	⁴ I _{15/2}	9.59	9.5
Yb ⁺³	$4f^{13}$	${}^{2}F_{7/2}$	4.54	4.5
Lu^{+3}	$4f^{14}$	¹S' ₀	0.00	diamag.

ويناء على ذلك هإن المعالجة السابقة التي تفترض أن العزوم المغناطيسية للأيونات مستقلة عن بعضها البعض تنطبق على البلورات العازلة للمواد الصلبة التي تحتوي على أيونات المغاصر الأرضية النادرة. وتخضع هذه البلورات لقانون كيوري. وحتى تكون الأيونات مستقلة لابد أن تكون متباعدة نسبيًا حتى لا يحصل تفاعل بينها. ويتوهر هذا الشرط في كثير من الاملاح مثل 6H₂O . 6H₂O . 6H₂O المنغنية عثل الألف الأيون الوحيد في هذا الملح الذي يمتلك عزمًا مغناطيسيًا هو أيون المنغنية أعتماد مقدار وهذه الأيونات مبثوثة في خليط الملح، ويبين الشكل (8.4) كيفية اعتماد مقدار التمغنط على كل من المجال H ودرجة الحرارة T والوصول إلى وضع الإشباع عند الدرجات المنخفضة، وذلك لثلاثة أملاح تشتمل على أيونات لها عزوم مغناطيسية:

أيون الكروم في ملح	Potassium Chromium Alum	Cr ⁺³	I
أيون الحديد في ملح	Iron ammonium Alum	Fe ⁺³	П
أيون الجادالينوم في ملح	gadolinium sulfate octahydrate	Gd ⁺³	m

ومن الواضح أن الحساب النظري والنتائج التجريبية متفقان تمامًا.



شكل (8.4): تطابق دالة برلوان مع النتائج التجريبية للأملاح المذكورة.

وكما بينا في المعادلة (8.29) فإنا نستطيع أن نحسب μ_{μ} إذا قمنا بقياس χ فوق مدى من الدرجات العادية وبالتالي نجد فيمة العدد q، ثم نقارن هذه القيمة مع القيمة الني نحصل عليها باستخدام قواعد هوند. وقد أوضحت جميع التجارب بأن التوافق جيد بين القيمتين لأيونات العناصر الأرضية النادرة. ولكن التوافق لا يكون جيدًا لأيونات العناصر الانتقالية (Ti, V, Cr, Mn, Fe, Co, Ni, Cu) إلا إذا استخدمنا قيمة S (الزخم الاسبيني) بدلاً من J لحساب العدد J و وقدل هذه النتيجة على أن أيونات هذه العناصر تسلك وكان الزخم الدوراني لها يساوي صفرًا (= J على أن أيونات هذه النواوي الدوراني J لا يتفاعل مع المجال، أو أن العزوم المرتبطة ب J قد أطفئت (quenched). ويعزى هذا الإطفاء إلى وجود مجال كهربائي حول الأيون سببه الأيونات المجاورة ويطلق عليه أسم "المجال البلوري" Crystal field (وأمرين والدوراني (J المنتقالية بحيث يطغى على قيمة التزاوج الاسبيني الدوراني (J حالات النظام (Crystal field) وعندثن فإن حالات النظام (eigenstates) وعددها المجال البلوري، وضمن فضاء هذه الحالات يكون حرا> حرا> حرا> حرا> وبناك تختفي مساهمة J إلى المؤا المغار المغاطيسي للأيون.

ولا يحصل هذا الإطفاء للزخم L في المناصر الأرضية النادرة لأن المستوى 4f المالوء جزئيًا في هذه العناصر يقع تحت المستويين 5g² 5p⁶ ويكون بذلك محميًا من الثاثيرات المحيطة بالأيون. ولكن هذه الحماية غير متوفرة لأيونات العناصر الانتقالية إذ أن المستوى 3b هو أبعد مستوى عن النواة، وتكون الإلكترونات الموجودة فيه معرضة للتأثيرات المحيطة.

حساب χ للإلكترونات الحرة 6-8

لقد عالجنا حتى الآن الظواهر المناطيسية للإلكترونات المرتبطة داخل النذرة (المتعددة) (bound electrons) وهي الإلكترونات الموجودة في المدارات الداخلية للذرة والمتى

ينشاً عن حركتها الأثر الديامفناطيسي، كما عالجنا الأثر البرامفناطيسي الذي ينشأ عن إلكترونات التكافؤ في الذرة وهي الإلكترونات الموجودة في المستوى الأخير وعددها أقل من القدرة الاستيمابية لهذا المستوى (أي أن المستوى مملوء جزئيًا).

وليس من المتوقع أن تنطبق النتائج التي حصلنا عليها على الإلكترونات الحرة غير المرتبطة مع الذرات لأن هذه الإلكترونات غير محصورة في مكان محدد، بل هي تنتشر بحرية داخل الفلز وهي جسيمات متشابهة تمامًا وتخضع لقاعدة باولي عند حلولها في الحالات الكمية المكنة.

وعندما توضع هذه الجسيمات الحرة تحت تأثير مجال مغناطيسي خارجي هإنها تبدي كلا الأثرين: الأثر الديامغناطيسي، والأثر البارامغناطيسي. وما يشاهد تجريبيًا هو المحصلة (آي أن القابلية المغناطيسية تساوي ($\chi_{pan} - \chi_{dia}$) لأن $\chi_{pan} = \chi_{dia}$ موجبة بينما $\chi_{dia} = \chi_{dia}$ ما الأثر البارامغناطيسية بباولي الاسبينية . Spin paramag "ديامغناطيسية لانداو "Landau Diamag" وسوف نحسب قيمة كل من الأثرين.

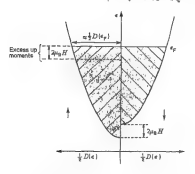
8-6-1 الأثر البارامغناطيسي

إن مركبة العزم المغناطيسي الاسبيني للإلكترون في اتجاه المجال H يمكن أن تأخذ إحدى القيمتين (μ_{\pm}) وذلك لأن $\frac{1}{2}$ وعليه فإن طاقة الإلكترون تتخفض بمقدار H_{\pm} إذا كان العزم موازيًا للمجال (†) وتزداد بنفس المقدار إذا كان العزم موازيًا للمجال (أ) وتزداد بنفس المقدار إذا كان العزم بعكس اتجاه المجال (أ) (تذكر أن الطاقمة المغناطيسية تساوي \tilde{H} .) ولذا فإن

$$-\mu \cdot H = -\mu_B H \quad (\uparrow)$$

$$=+\mu_B H \quad (\downarrow)$$

وبما أن الجسيمات في حالة الانزان توجد في أدنى طاقة ممكنة بدون مخالفة قاعدة باولي، فإن عدد الإلكترونات ذوات العزوم الموازية للمجال يكون أكبر من عدد الإلكترونات ذوات العزوم المعاكسة لا تجاء المجال. وعليه فإن وجود المجال يؤدي إلى محصلة تمغنط M موجبة في اتجاء المجال ويوضح الشكل (8.5) عملية الانحياز هذه التي يكون فيها N < N.



الشكل (8.5): كثافة الحالات المشغولة بالإلكترونات الحرة وهي تحت تأثير مجال مفناطيسي.

 $D\left(\mathbf{c}\right)$ وفي هذا الشكل ينفصل منحنى كثافة الحالات للإلكترونات الحرة $\left(\mathbf{c}\right)$ إلى نصفين: النصف الأول للحالات ذوات العزوم أوالنصف الشاني للحالات ذوات العزوم أو النصف الثاني المسكل بأن النصف الأول قد انزاح بمقدار $\mu_B H$ ، ويذلك يكون الفرق الأسفل)، بينما انزاح النصف الثاني إلى أعلى بمقدار $\mu_B H$ ، ويذلك يكون الفرق بين النهايتين يساوي $\mu_B H$. ولم كانت طاقة فيرمي $\mu_B = 0$ هي نفسها للنصفين، فإن المدد الذي كان فوق مستوى $\mu_B = 0$ عند إزاحة النصف الثاني إلى أعلى يهبط بسرعة المدد الذي كان فوق مستوى $\mu_B = 0$

إلى الحالات الفارغة تحت مستوى فيرمي \in والموجودة في النصف الأول وتصبح عزومه في الاتجاه (†)، ويشكل هذا العدد الزيادة الفائضة لعدد العزوم الموازية عن تلك المعاكسة (excess up moments) وهذا العدد يساوي مساحة المستطيل المشار إليه في الجزء العلوي من النصف الأول. وحيث أن $_{F} > H_{g}H$ هإن مساحة هذا المستطيل تساوى:

$$\Delta N = N \uparrow -N \downarrow = \frac{1}{2} D\left(\in_{F}\right) \cdot 2\mu_{B} H \dots (8.30)$$

وعليه فإن شدة التمغنط M تساوي:

$$M=\mu_{B}\Delta N=\mu_{B}^{2}\,D\left(\epsilon_{F}\right)H\;......(8.31)$$

حيث $D\left(\epsilon_{F}
ight)$ هي كثافة الحالات عند مستوى فيرمي لوحدة الحجوم

ومن تعريف القابلية المغناطيسية ٪ نحصل على:

$$\chi_p = \frac{M}{H} = \mu_B^2 D\left(\epsilon_F\right)$$

وللجــسيمات الحــرة فــان كثافــة الحــالات لوحــدة الحجــوم تــساوي $\chi_p = \frac{3N}{2 \in_F}$ عــد الإلكترونـات في وحـدة الحجـوم. وعليـه فــان و $D\left(\epsilon_F\right) = \frac{3N}{2 \in_F}$ تساوى:

$$\chi_p = \frac{3N \,\mu_B^2}{2 \,\epsilon_F} \dots (8.32)$$

أي أن χ_p للإلكترونات الحرة لا تعتمد على درجة الحرارة. ولو عوضنا عن $\chi_p = \frac{3N \ \mu_B^2}{2k_B T_F}$ عالية جداً $\chi_p = \frac{3N \ \mu_B^2}{2k_B T_F}$ عالية جداً بدوليات الحرارة $\chi_p = \frac{3N \ \mu_B^2}{2k_B T_F}$

 $\chi_{cl} = \frac{N \, \mu_B^2}{k_B \, T}$ ولو قارنا (8.32) مع قانون كيوري (المعالجة الكلاسيكية) أقبل من قيمتها لراينا أن قيمة χ_p للفناز الفيرمياوني المتشعب (degenerate) أقبل من قيمتها الكلاسيكية بنسبة $\left(\frac{T}{T_F}\right)$. ولا يمكن الحصول على القيمة الكلاسيكية إلا إذا كانت $T >> T_F$ وهذا غير ممكن لأن جميع المواد تتبخر عند هذه الدرجات. أما قيمة χ_p فهي صغيرة ومن الرتبة $t_p = 0$ 0 كما يتضع من التعويض في العلاقة (8.32) وهي أقل كثيرًا (بمئات المرات) من $t_p = 0$ 1 للأيونات المناطيسية التي عالجناها في البند (8-5).

(localized ions) χ_p (free electrons) $\ll \chi_p$

وسبب ذلك أن الإلكترونات الحرة تخضع لقاعدة باولي مما يحدُّ من قدرتها على الاصطفاف في اتجاه المجال.

8-6-2 الأثر الديامغناطيسي

لقد أوضعنا في البند السابق بأن الأثر البارامغناطيسي للإلكترونات الحرة مرتبط بامتلاك الإلكترونات الحرة مرتبط بامتلاك الإلكترون للزخم الاسبيني (S) الذاتي وتفاعل هذا الزخم مع المجال المغناطيسي. إضافة إلى ذلك، فإن هناك أثرًا ديامغناطيسيًا لهذه الإلكترونات بسبب التفاعل ما بين الحركة الدورانية (orbital) لها والمجال المغناطيسي. ونذكّر هنا بأن حركة الإلكترونات الحرة تحت تأثير مجال مغناطيسي قد تمت دراستها في الفصل السادس (بند 6-10) حيث وجدنا بأن طاقة الإلكترون نتالف من جزئين:

- الطاقة للحركة في اتجاه المجال وهذه لا تتأثر وتبقى كما كانت قبل وجود المجال.

الطاقة للحركة في المستوى المعامد للمجال وهذه تصبح مكممة ويدور
 الإلكترون في هذا المستوى في مدارات مكممة تسمى مدارات لانداو. وتعطى
 الطاقة الكلية بالعلاقة

وتكتسب الإلكترونـات في هـنه المـدارات المختلفـة (حسب فيهـة 1) عرمًـا وتكتسب الإلكترونـات في هـنه المـدارات المختلفـة (حسب فيهـة 1) عمناطيسيًا. ومن تعريف العزم الدوراني $\mu_l = \frac{e}{2} r^2 a_l$ المحافة المحممة في المستوى المعامد للمجال، أي $ma_l^2 = \frac{1}{2} m a_l^2 r^2$ نحصل على أن:

ويكون مقدار التمغنط M هو مجموع هذه العزوم في وحدة الحجوم. وقد تبين لنا في الفصل السادس عند دراسة حركة الإلكترونات الحرة في المجال المغناطيسي أن M تتغير بشكل اهتزازي منتظم مع تغير المجال H (ظاهرة دي هاس – فان الفن) عند درجات الحرارة المنخفضة والمجالات المغناطيسية الكبيرة، ولكن متوسط هذا التغير الاهتزازي للمقدار M لا يساوي صفرًا، بل تكون محصلة التمغنط سالبة (وباتجاه يماكس اتجاه المجال) ومقدارها أيضًا صغير ويطلق عليها أسم "ديامغناطيسية لانداو".

وحتى نستطيع حساب القابلية المفتاطيسية χ_{do} لهذا الأثر لابد من استخدام الإحصاء الفيزيائي للفيرميونات (احصاء فيرمي – ديراك) لنجد أولاً الدالة الجامعة Z لهذا النظام، ثم نجد الطاقة الحرة F من الدالة الجامعة Z تساوى:

$$Z = \sum D(E) \ln \left[1 + e^{\frac{-(E-e_F)}{k_B T}} \right] \dots (8.35)$$

حيث تؤخذ E من المعادلة (8.33) وهي تعتمد على كل من L، ، كما أن D(E) هي كثافة الحالات مع وجود H وعليه فإن:

$$Z = \frac{V}{(2\pi)^2} \left(\frac{2m}{\hbar^2}\right) \mu_{\!\scriptscriptstyle B} H \; k_{\!\scriptscriptstyle B} T \sum_{\scriptscriptstyle 1=0}^\infty \int\limits_{\scriptscriptstyle -\infty}^{\scriptscriptstyle +\infty} \ln \left[1 + e^{-\frac{(E-e_p)}{k_{\!\scriptscriptstyle B} T}}\right] dk_z \label{eq:Z}$$

ومن F نحصل على مقدار التمغنط حيث أن $\frac{\partial F}{\partial H}$ ، ثم نحصل في النهاية على القابلية المغناطيسية $\frac{\partial M}{\partial H}$ ، وهذه الحسابات طويلة وصعبة ، ويمكن الحصول على نتيجة تقريبية (عندما $\mu_B H << k_B T$). وسوف نكتفي بإثبات هذه النتيجة ، وهي:

$$\chi_{dia} = -\frac{1}{3}\mu_B^2 D(\epsilon_F) = -\frac{1}{3}\chi_P \dots (8.36)$$

أي أن القابلية الديامغناطيسية للفاز الإلكتروني (وهي سالبة) تساوي ثلث القابلية البارامغناطيسية الله المغناطيسية للفازالإلكتروني تساوي:

$$\left.\begin{array}{l}
\chi_{el} = \chi_p - \frac{1}{3} \chi_p \\
= \frac{2}{3} \chi_p
\end{array}\right\} \dots (8.37)$$

هذا إذا كانت الإلكترونات حرة، ولكنها في الواقع توجد داخل البلورات وتتاثر بالجهدالدوري المنتظم داخل البلورة وتكون كتلة الإلكترون داخل البلورة غير كتلته الحرة. وتسمى كتلته داخل البلورة بالكتلة الفعالة ويرمز لها بالرمز *m.

وقد تكون m° اكبر أو أصغر من الكتلة الصرة (m) ويرجع ذلك إلى مدى قوة ارتباط الإلكترون داخل البلورة. وحيث أن القابلية البارامغناطيسية تتاسب مع الكتلة فإنها تنخفض بنسبة $\frac{m^{\circ}}{m}$ إذا استخدمنا الكتلة الفعالة بدلاً من الكتلة الصرة، بينما تـزداد القابلية الديامغناطيسية بنسبة $\frac{m}{m}$ لأن $\frac{1}{m}$ الأنسة:

$$\frac{\chi_d}{\chi_p} \sim \left(\frac{m}{m^*}\right)^2$$

وبالرجوع إلى المادلة (8.37) فإن محصلة القابلية المفناطيسية للإلكترونات الحرة تصبح على الثعو:

$$\chi_{el} = \chi_p \left(1 - \frac{1}{3} \left(\frac{m}{m^*} \right)^2 \right) \dots (8.38)$$

ومن الناحية العملية فإن قيمة ٪ التي نحصل عليها بالقياس تمثل مجموع القابلية البارامغناطيسية للإلكترونات الحرة، والقابلية الديا مغناطيسية لها، مع القابلية الديامغناطيسية للإيونات ذوات المستويات المقفلة. وليس سهلاً أن نعزل أي جزء من هذه الأجزاء الثلاثة لوحده. وإليك قيم «٪ لبعض العناصر القلوية.

	بالحساب	بالقياس
Na	0.66×10 ⁻⁶	1.1×10 ⁻⁶
K	0.53	0.8
Cs	0.46	0.8

7-8 الأنظمة الفناطيسية الرتيبة (Ordered Magnetic Systems

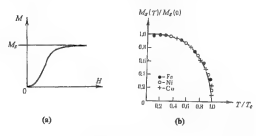
لقد أعتمدت المعالجة البسيطة للظاهرة البارامغناطيسية على الفرض الأساسي بأن العزوم المغناطيسية للذرات أو الأيونات مستقلة عن بعضها البعض ولا الأساسي بأن العزوم المغناطيسية للذرات أو الأيونات مستقلة عن بعضها لا يؤثر مجال مغناطيسي خارجي على المادة. وتحت تأثير مجال مغناطيسي خارجي تتولد محصلة لهذه العزوم في اتجاه المجال، وينتج عن ذلك تمننط داخلي تعتمد شدته على كل من درجة الحرارة وشدة المجال المغناطيسي الخارجي.

ولكن هناك موادًا صلبة تمتلك عزمًا مغناطيسيًا ذاتيًا (آي تمغنطًا ذاتيًا) حتى في حالسة عدم وجدود مجال مغناطيسيي خارجي. وتسمى هده المدواد بالمواد الفرومغناطيسيية (ferromagnetic). وترتبط هذه الظاهرة الفرومغناطيسية بوجود غومن التفاعل القوي بين عزوم الذرات المتجاورة يجمل هذه العزوم تتحد وتصطف ممًا في اتجاه واحد. وعند درجات الحرارة العالية (مئات الدرجات 2000 لمادة يرول هذا التفاعل ويحصل إنفكاك بسين عروم الدرات وتتحول المدادة الفرومغناطيسية إلى مادة بارامغناطيسية. وتسمى درجة الحرارة التي يحصل عندها هذا التحول بدرجة حرارة كيوري ويرمز لها (م)، وإليك قيم م لل لبعض المواد الفرومغناطيسية:

Fe (1043K), Co (1394 K), Ni (627 K) Gd (290 K), MnB (578 K), Cu₂MnAl (603 K)

وضمن مدى درجات الحرارة التي تقل عن T (آي T < T)، بمكن قياس شدة التمنفط M لهذه الفرومغناطيسية وكيفية اعتمادها على المجال الخارجي T (عند تثبيت درجة الحرارة T). وقد أظهرت التجارب العديدة أن T تزداد بسرعة مع T في المداية ، ثم يصبح هذا الأزدياد بطيئًا حتى تصل T إلى أقصى قيمة لها عند

درجة الاشباع ويرمز لهذه القيمة بالرمز S (Saturation magnetization) (الشكل درجة الاشباع ويرمز لهذه القيمة بالرمز S (الشكل 8.6a). ومع الاقتراب إلى حالة الاشباع هذه، فإن القابلية χ تقترب من $0 \leftarrow \chi$. وتختلف فيمة M_s باختلاف درجة الحرارة المتي تم عندها القياس، أي أن $M_s = M_s(T)$ وتكون فيمة $M_s = M_s(T)$ أكبرما يمكن عند درجات الحرارة المنطق المنطقة عددًا (S (S)، وتتناقص فيمتها مع ارتفاع درجة الحرارة S حتى تصبح صفرًا عندما S (انظر الشكل 8.6b).



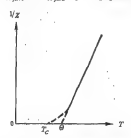
الشكل (8.6): (a) تغير شدة التمغنط مع المجال المغناطيسي.

b) اعتماد شدة التمفنط للمواد الفرومغناطيسية على درجة الحرارة

وضمن مدى درجات الحرارة الأعلى من T_0 ($T>T_0$) قبان المادة الشرومغناطيسية تتحول إلى مادة بارامغناطيسية. ويتميز السلوك البارامغناطيسي بأن مقلوب القابلية المغناطيسية للمادة $\frac{1}{\chi}$ يعتمد اعتمادًا خطيًا على درجة الحرارة كما هو مبين في الشكل (8.7) والذي يمكن تمثيله بشكل جيد بالعلاقة:

$$\chi = \frac{C}{T - \theta} \quad \dots \tag{8.39}$$

حيث C مو ثابت كيوري، θ هي درجة كيوري البارامنناطيسية (وهي أعلى قليلاً من C). وتسمى هذه الملاقة بقانون كيوري — قايس. ومن الملاحظ أيضاً أن قيمة χ للموادالفرومنناطيسية بعد تحولها إلى الطور البارامنناطيسي أكبر كثيراً من قيمتها للموادالبارامنناطيسية المادية $\chi_{max} = 10^4$.



الشكل (8.7): اعتماد مقلوب القابلية المغنطيسية على درجة الحرارة عندما ($T > T_0$).

ومن الأمثلة على المواد الفرومغناطيسية: بعض الفلزات الانتقالية (Fe, Co, Ni) ومن الأمثلة على المواد الفرومغناطيسية: بعض الفلزات الأرضية النادرة (Gd, Dy))، وبعض المركبات والسبائك لهذه المناصر.

وبعد هذا التقديم للخواص الأساسية للمواد الفرومفناطيسية نتساءل عن أصل نشوء الظاهرة الفرومفناطيسية في بعض المواد: ما هو نوع التفاعل بين العزوم المتجاورة الذي يؤدي إلى هذه الظاهرة الجماعية التي تتمثل في جعل العزوم مرتبة في اتجاء واحد حتى في حالة عدم وجود مجال مفناطيسي خارجي؟ ونبداً أولاً بافتراض أن قوى التفاعل بين العزوم هي قوى مغناطيسية بحتة ، إذ يولد العزم الأول مجالاً مغناطيسياً عند موضع العزم الثاني المجاور ، وهذا المجال بدوره يؤثر على العزم الثاني المجاور ، وهذا المجال بدوره يؤثر على العزم الثاني وتقدر طاقة هذا النوع من التفاعل بأنها من الرتبة $\frac{R_{max}}{a^3} \approx \frac{\mu^2}{a}$

مقدار العزم المفناطيسي للندرة أو الأيون هو من رتبة μ_s ، كما أن المسافة بين ذرتين متجاورتين هي من رتبة $a \approx 2 - 3A^\circ$. ويتراوح مقدار طافة التفاعل هذه في المدى $E_m \approx 10^{-4} - 10^{-6} eV$ ، وهي طاقة صغيرة جدًا وأقل من الطاقة الحرارية $(k_B T)$, بنسبة ($-10^{-2} - 10^{-3}$) ، أي $-10^{-2} - 10^{-3}$. ويناء على ذلك فإن طاقة التفاعل هذه لا يمكنها أن تمنم الطاقة الحرارية من بعثرة هذه العزوم في اتجاهات متباينة .

ولذا هإن التفاعل الشائي المغناطيسي (magnetic dipole) بين هذه العزوم لا يمكن أن يكون هو السبب في ترتيب العزوم في اتجاه واحد. ومن ذلك نستنج بأن يكون غير مغناطيسي.

وتدعونا هذه النتيجة إلى النظر في أن يكون هذا التفاعل من أصل كهربائي (electrostatic))، إذ أن الفروقات في الطاقة الكهربائية بين مستويات الطاقة لحالات الذرة المختلفة هي من رتبة إلكترون فولت واحد أو جزء كسري منه. لذا لحالات الذرة المختلفة هي من رتبة إلكترون فولت واحد أو جزء كسري منه. لذا العزوم المفناطيسية يعتمد على اتجاء عزميهما بالنسبة لبعضهما البعض. وسوف نرى بان هذا السبب يكمن في قاعدة باولي التي لا تسمح بوجود إلكترونين في نفس الحالة الكهيئة، وتشترط أن تكون الدالة الموجية الكلية لأثنين من الإلكترونات (أو لمجموعة منها) دالة غير متماثلة (antisymmetric) تتغير إشارتها عندما يتبادل إثنان من الإلكترونات المواضع فضائيا وأسبينيا، حيث أن الدالة الموجية الكلية تتألف من حاصل ضرب الدالة الفضائية (جرء // //) مع الدالة الاسبينية (عرم // //) //) مع الدالة الاسبينية (عرم // // //) //)

1-7-8 الظاهرة الفرومفناطيسية ومجال فايس (Weiss field)

إن البحث في الأصل الكهربائي للتفاعل بين المزوم الذي يودي إلى توحيد التجاهاتها يحتاج إلى استخدام ميكانيكا الكم. وقبل أن نبدأ بدلك سوف نستمرض معاولة فايس لتفسير الظاهرة الفرومفتاطيسية في بداية القرن المشرين وقبل وجود ميكانيكا الكم.

انطلاقًا من معرفتنا لسلوك المواد البارامغناطيسية بأن شدة التمغنط فيها يمكن أن تصل إلى درجة الإشباع عند استخدام مجال مغناطيسي خارجي كبير نسبيًا، فقد أفترض فايس (عام 1907) بأن سبب الظاهرة الفرومغناطيسية هو وجود مجال مغناطيسي جزيئي داخلي تتناسب شدته طرديًا مع مقدار التمغنط الذاتي M في المادة أي:

$$H_w = \lambda M$$
(8.40)

ويسمى هذا المجال بمجال فايس (Weiss molecular field)، ويسمى الثابت فايس أو ثابت المجال الجزيشي. ويتفاعل هذا المجال مع العزوم الاسبينية (spin moments) للأيونات. وحتى يكون هذا المجال فعالاً في جعل هذه العزوم تتجه في نفس الاتجاء يجب أن تكون طاقة تفاعله مع العزوم أكبر أو تساوي الطاقة الحرارية عند درجة كيوري T، أي أن:

 $g_S \mu_R H_W \approx k_R T_c$

ولو أخذنا القيم g = 2، g = 1000 لحصانا على:

$$H_{W} = \frac{k_{B}T_{c}}{2\mu_{B}} = \frac{10^{-13} erg}{2 \times 10^{-20} erg/gauss} = 5 \times 10^{6} gauss$$

 _ الفصل الثامن

T > 1 ونبدأ بدراسة سلوك المادة الفرومغناطيسية عند درجات الحرارة العالية (T > 1 حيث تتحول المادة الفرومغناطيسية إلى مادة بارامغناطيسية، ويمكن استخدام شانون كيوري (معادلة 8.23) لحساب القابلية المغناطيسية ضمن هذا المدى من درجات الحرارة، وذلك بأن نعوض في شانون كيوري عن المجال المغناطيسي بانه يساوي مجموع المجالين الخارجي والداخلي، أي T = 1، وعليه فإن

$$\frac{M}{H + \lambda M} = \frac{C}{T} \quad \tag{8.41}$$

وبالتالي فإن القابلية المفناطيسية تصبح:

$$\chi = \frac{M}{H} = \frac{C}{T - \lambda C} \dots (8.42)$$

ولو عرفنا درجة حرارة كيوري بانها $T_c = \lambda C$ حيث تصبح χ كبيرة جدًا، فإنا نحصل على قانون كيورى – فايس:

$$\chi = \frac{C}{T - T_0}$$
(8.43)

وحيث أن ثابت كيوري يساوي:

$$C = \frac{N}{V} \cdot \frac{g^2 \mu_B^2 s \left(s+1\right)}{3k_B}$$

وبالتعويض g=2، g=1 للعزوم الاسبينية فإن:

$$.C = \frac{N}{V} \cdot \frac{\mu_B^2}{k_B}$$

ومن تعریف $T_c = \lambda C$ فإنا نحصل على النتيجة:

$$\lambda^{-1} = \frac{N}{V} \cdot \frac{\mu_B^2}{k_B T_a} \dots (8.44)$$

ولفلز الحديد حيث $2 \times 10^{28} \, m^{-3}$ ، $T_c = 1000 K$ ، فإن قيمة $2 \times 10^{28} \, m^{-3}$ ولفلز الحديد حيث من رتبة 10^4

أما عند درجات الحرارة المنخفضة $(T < T_0)$ فإنا نعود إلى العلاقة العامة $J = \frac{1}{2}$. $J = \frac{1}{2}$ معادلة 8.28) لحساب مقدار التمغنط للمادة البارامغناطيسية عندما g = 2 ونعوض فيها بدلاً عن المجال المفناطيسي بالمقدار $(H + \lambda M)$ فتحصل على:

$$M = \frac{N}{V} g \mu_B J \tanh \frac{g \mu_B J (H + \lambda M)}{k_B T}$$

$$= \frac{N}{V} \mu_B \tanh \frac{\mu_B (H + \lambda M)}{k_B T}$$
(8.45)

ويتضبح من هذه العلاقة بأن $0 = \lambda$ تمثل الظاهرة البارامغناطيسية العادية، بينما $0 < \lambda$ تمثل الظاهرة الفرومغناطيسية التعاونية، ونستطيع من هذه العلاقة: الحصول على قيمة التمغنط الذاتي M عندما يكون 0 = H، حيث تصبح العلاقة:

$$M = \frac{N}{V} \mu_{\mathcal{B}} \tanh \frac{\mu_{\mathcal{B}} \lambda M}{k_{\mathcal{B}} T} \dots (8.46)$$

ولو رمزنـا للمقـدار $rac{\mu_B \lambda M}{k_B T}$ بـالرمز x. وعرفتـا $_{0}$ (مـن العلاقـة 8.44) علـي

النحو $\frac{N}{V} \frac{\mu_B^2 \lambda}{k_B}$ على النحو: $T_c = \frac{N}{V} \frac{\mu_B^2 \lambda}{k_B}$ على النحو:

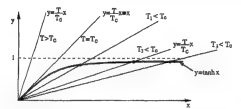
$$\left(\frac{T}{T_c}\right)x = \tanh x \dots (8.47)$$

وللحصول على حل لهذه المعادلة نرسم المنحنى لكل من طريق المعادلة بدلالة x ثم نجد نقاط التقاطع بينها ، أي نرسم كلاً من:

$$y = \left(\frac{T}{T_c}\right)x$$
 (easy operators) (easy operators)

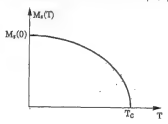
 $y = \tanh x$ (المنحني)

ثم ننظر في نقاط التقاطع بين المنعنى والخطوط المستقيمة (أنظر الشكل قم نفط و x=0 هو T>T هو x=0 وهذا يعني يأن x=0 هو x=0 هو x=0 هو أي لا يوجد تمفعط ذاتي للمادة.



شكل (8.8): الحل البياني للمعادلة (8.47) لإيجاد التمغنط الذاتي.

أما عندما تكون T < T فإن هناك حلاً آخر إذ يتقاطع الخطأ المستقيم في النقطة المبيئة في الشكل، ومنها نحصل على قيمة X وبالتالي على قيمة X النقطة المبيئة في الحصول على عدة قيم للتمغنط X عند درجات حرارة مغتلفة ضمن X > T < T. ثم نرسم X > T الشكل (8.9).



الشكل (8.9): اعتماد شدة التمفنط (M(T) على درجة الحرارة عندما $T < T_c$.

ومن العلاقة (8.47) نستطيع الحصول على كيفية تغير M(T) بالقرب من بعض النقاط الحرجة:

ے عندما T << T أي عند $0 \approx T$. وهنا فإن $\infty \to x$ وتصبح العلاقة السابقة على النحو:

$$\left(\frac{T}{T_c}\right)x = 1 - 2e^{-2x} \approx 1 - 2e^{-T_c/T}$$

وذلك لأن T_c ، x من تمريف كل من T_c ، نجد بأن: وذلك لأن T_c ، ومن تمريف كل من T_c نجد بأن:

$$M(T) = \frac{N}{V} \mu_B \left(1 - e^{-2T_{e/T}}\right)$$
.....(8.48)

(بالقرب من $0 \approx T$).

أي أن M(T) لا تختلف عن M(0) إلا بمقدار ضئيل جدًا.

عندما تكون T قريبة من T (وأقل منها قليلاً) $T_c \ge T$ ، وهنا تصبح العلاقة (8.47) على النحو:

$$\left(\frac{T}{T_c}\right)x \approx x - \frac{1}{3}x^3$$

:نان: tanh $x \approx x - \frac{1}{3}x^3$ نن:

$$x = \sqrt{3} \left(1 - \frac{T}{T_c} \right)^{1/2}$$

وعليه فإن قيمة M(T) تساوي:

$$M(T) = \sqrt{3} \frac{N}{V} \mu_B \frac{T}{T_c} \left(1 - \frac{T}{T_c}\right)^{1/2}$$

أي أن:

$$M(T) \approx (T_c - T)^{1/2}$$
(8.49)

 $anh x \approx x$ وعند درجات الحرارة المالية مanh x >> T فإن $anh x \approx x$ ويكون $anh x \approx x$ وعند ثن فإن المعادلة (8.47) تصبح:

$$M = \frac{N}{V} \mu_B^2 (H + \lambda M) \cdot \frac{1}{k_B T}$$

$$\chi = \frac{M}{H} \quad \text{المناطيسية المناطيسية M من هذه المعادلة، ثم نجد القابلية المناطيسية $\chi = \frac{N}{V} \frac{\mu_B^2}{k_B (T - T)} = \frac{C}{(T - T)} \dots (8.50)$$$

وهذا هو قانون كيوري - فايس. ونلاحظ أن ∞ → ى عندما تقترب T من .T. وسبب ذلك أن العزوم تبدأ بجمل اتجاهاتها متوازية في اتجاه واحد مما يزيد كثيرًا في قيمة من ويؤدي إلى تحول في الطور المغناطيسي.

وهكذا نرى بأن فرض فايس بوجود مجال مغناطيسي كبير داخل المادة إلى المجال الخارجي قد استطاع تفسير معظم الجوانب الأساسية للسلوك الفرومغناطيسي للمواد. ولكن الصعوبة الرئيسية في هذا التفسير العلمي هو عدم توضيح أصل التفاعل الميكروسكوبي بين العزوم المغناطيسية الذي يودي إلى نشوء هذا المجال المغناطيسي الداخلي الكبير. ولما كانت قيمة ثابت هايس كبيرة (104 × 10 هإن ذلك يعني استبعاد أن يكون هذا التفاعل من أصل مغناطيسي، أي تفاعل بين الشاعل من أصل مغناطيسي، أي

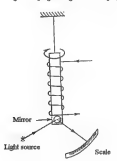
وعليه فإن التفاعل السؤول عن نشوء المجال الداخلي Hw هو من نوع أكبر كثيرًا من التفاعل المناطيسي، وهذا النوع الأكبر هو تفاعل كهربائي (كولم) بين الإلكترونات مع خضوعها لقاعدة باولي. وسوف نبحث في البند القادم في أصل هذا التفاعل الكهربائي، ونبين أنه لا يؤدي فقط إلى الظاهرة الفرومغناطيسية، ولكنه يؤدي إلى أنواع أخرى من الترتيبات المفناطيسية.

كذلك فإن وصف الظاهرة الفرومغناطيسية بأنها تفاعل بين المزوم محددة المواقع (localized) في نقاط الشبيكة البلورية قد لا يكون مناسبًا في حالة الفلزات التي تحتوي على إلكترونات حرة تُشغل حالات كمية ضمن شرائط الطاقة المعروفة للفلا.

وقبل البحث في أصل التفاعل الميكروسكوبي بين المرزوم باستخدام ميكانيكا الكم، تجدر الإشارة إلى أننا قد حصلنا على المعادلة (8.45) لحساب M بعد أن عوضنا عن $2^{-1}_{S} = 9$ وذلك من أجل تبسيط المعادلات الرياضية، M بعد أن عوضنا عن $2^{-1}_{S} = 9$ وذلك من أجل تبسيط المعادلات الرياضية، ولو كانت $2^{-1}_{S} < 1$ فيجب الرجوع إلى دالة برلوان لحساب M ثم التعويض $H \to H + \lambda M$ ثم التعويض $H \to H + \lambda M$ (Spin) ولن تختلف النتائج عما حصلنا عليه. ولكن هناك سببا آخر لاستخدام J = 1/2 هو أن العروم المغناطيسية مرتبطة مع الرخم الاسبيني (orbital). ومن المعروف أن نسبة العرم المغناطيسي μ إلى الرخم الاسبيني المسبب له هي $\frac{e}{S} = \frac{e}{m}$ بينما تساوي هذه النسبة في حالة الرخم الدوراني ولي الموادي ويكون العرم الاسبيني فيها ناشئا عن آد فقي مساهمة الرخم الدوراني، ويكون العرم المناطيسي هيه ناشئا عن آد فقيل.

وقد أثبتت العديد من التجارب العملية لقياس النسبة بين العزوم والزخم في المواد الفرومغناطيسية أنها تساوي $\frac{e}{m}$ مما يدل على أن مساهمة الزخم الاسبيني هي المسيطرة. وأبسط هذه التجارب هي تجرية أينشتين — دي هاس التي نُصفُها هنا باختصار:

يُعلق قضيب من مادة فرومغناطيسية بشكل حرداخل ملف (solenoid) وعند مرور تيار في الملف يتمغنط القضيب ويدور زاوية معينة يمكن قياسها بملاحظة شماع ضوئي منعكس عن سطح مرآه مثبتة في اسفل القضيب (انظر الشكل 8.10). ولو عكسنا اتجاه مرور التيار في الملف لانعكس اتجاه دوران القضيب. ومن هذه التجرية يمكن قياس كل من التمغنط M والرخم الزاوي وكانت النسبة بينهما دائمًا تساوي m. وتؤيد هذه التجرية بأن الظاهرة الفرومغناطيسية مرتبطة مع الرخم الزاوي الاسبيني (S) للإلكترونات. والإلكترونات المساهمة في بناء العزم المغناطيسي هي الموجودة في المستوى M8 المعلوء جزئيًا في حالة الفلزات الانتقالية ، وفي المستوى M8 المعلوء جزئيًا في حالة الفلزات الانتقالية ، وفي المستوى M8 المعلوء جزئيًا في حالة الفلزات الانتقالية ، وفي



شكل (8.10): تجربة انشتين – دي هاس.

2-7-8 الحالات الكمية لنظام مؤلف من الكترونين

R ولنآخذ جزيء الهيدروجين المولف من ذرتين المسافة بين النواتين فيه تساوي R (انظر الشكل 8.11). وعندما تكون R كبيرة ($\infty \leftarrow R$) فإن الهاملتونيون لكل من الدرتين هو:

$$H_{\bullet}(1) = -\frac{\hbar^{2}}{2m} \nabla_{1}^{2} - \frac{e^{2}}{r_{la}}$$

$$H_{\bullet}(2) = -\frac{\hbar^{2}}{2m} \nabla_{2}^{2} - \frac{e^{2}}{r_{2b}}$$

$$\uparrow \qquad \qquad \uparrow_{1b} \qquad \uparrow_{2b} \qquad \downarrow \uparrow_{2b} \qquad \downarrow \uparrow_{1b} \qquad \uparrow_{2b} \qquad \downarrow \uparrow_{2b$$

الشكلُ (8.11): نموذج ذرتي الهيدروجين عند تقاربهما.

وإذا تقاريت الذرتان بحيث يحصل تفاعل بينهما، فإن الهاملتونيون للنظام المؤلف من نواتن والكترونين يصبح:

$$H = H_{\circ}(1) + H_{\circ}(2) + e^{2} \left(\frac{1}{R} + \frac{1}{r_{12}} - \frac{1}{r_{1b}} - \frac{1}{r_{2a}} \right)$$

$$= H_{\circ}(1) + H_{\circ}(2) + V(1, 2)$$
(8.52)

وباعتبار أن V(1,2) سوف يعالج باستخدام نظرية الزعزعة ، فإن الدوال الوجية للهاملتونيون بدون V(1,2) هي:

$$H_{\circ}(1)\psi_{\alpha}(1) = E_{\alpha}\psi_{\alpha}(1)$$

 $H_{\circ}(2)\psi_{\beta}(2) = E_{\beta}\psi_{\beta}(2)$

أي أن الدالة الموجية للنظام الثنائي المؤلف من إلكترونين يمكن صياغتها على النحو:

$$\Psi_{\pm}(1,2) = \left[\psi_{\alpha}(1)\psi_{\beta}(2) \pm \psi_{\alpha}(2)\psi_{\beta}(1)\right].....(8.53)$$

وتسمى الدالـة ، \\ بالدالـة المتماثلـة (Symmetric) والدالـة . \\ بالدالـة غير المتماثلة ،(AntiSymmetric). والتماثل منسوب إلى تبادل الإلكترونين لموضعيهما:

$$\begin{pmatrix} r_1 \to r_2 \\ r_2 \to r_1 \end{pmatrix}$$

أي أن الدالة المتماثلة لا تتغير إشارتها إذا عوضنا (r2 محل r1 ، r1 محل r2)، أي:

$$[\Psi_{+}(1,2) = \Psi_{+}(2,1)]$$

بينما تتغير إشارة الدالة غير المتماثلة، أي

$$[\Psi_{-}(1,2) = -\Psi_{-}(2,1)]$$

(يستحسن الرجوع إلى أحد المراجع في ميكانيكا الكم)

وإذا كان كل من الإلكترونين في الحالة الأدنى (ground state) فإن $E_{\alpha}=E_{\beta}=E_{\delta}$ للحالة الموجية كما أن الدالة غير المتماثلة تمسيح صفرًا، وتكون الدالة الموجية للحالة الأدنى دالة متماثلة حصرًا.

وضمن هذا التقريب للدوال الموجية Ψ_{\pm} ، فإن الطاقة الكلية للنظام تساوي

$$E_{\pm} = \int \Psi_{\pm}^{*} (H_{\circ}(1) + H_{\circ}(2) + V(1,2)) \Psi_{\pm} d^{3} r_{1} d^{3} r_{2} \dots (8.54)$$

وبافتراض أن النظام موجود في أدنى حالاته، فإن إجراء التكاملات يعطي النتيجة:

$$E_{\pm} = 2E_{\circ} + \frac{K \pm J}{1 \pm S}$$
 (8.55)

حيث أهملنا المقدار $\left(\frac{e^2}{R}\right)$ لأنه لا يؤثر إلا في إزاحة نقطة الصفر للطاقة. أما

الكميات في المعادلة (8.55) فهي تساوي:

$$S = \int \psi_{\alpha}(1) \, \psi_{\beta}(1) \, \psi_{\alpha}(2) \, \psi_{\beta}(2) \, d^3 r_1 \, d^3 r_2 \, \dots \dots (8.56)$$

(وهو يمثل مدى التطابق بين الدوال الموجية للإلكترونين وقيمته تتراوح ا≥ "ك≥0):

(وهـ و يمثـل طاقــّة التفاعـل الكهريائيــة – طاقــّة كولـوم —) ويـسمى أيـضًا بالتكامل الماشر direct Integral.

$$J = \int \psi_{\alpha}^{*}(1) \psi_{\beta}^{*}(2) V(1,2) \psi_{\alpha}(2) \psi_{\beta}(1) d^{3}r_{1} d^{3}r_{2} \dots (8.58)$$

(وهو يمثل مقدار الطاقة الناتجة عن تبادل الإلكترونات بين النرتين، أي وجود إلكترون (2) مع النواة a). ويسمى مقدار هذه الطاقة بالطاقة التبادلية (exchange energy).

ولو أهملنا المقدار 8 لأنه يعتمد على المسافة بين الذرتين ويقل كلما زادت المسافة بينهما، فإن الملاقة (8.55) تصبح:

$$E_{+} = 2E_{a} + K \pm J$$
(8.59)

لم يكن هناك حاجة حتى الآن لدراسة أشر النزخم الاسبيني (Spin) للإلكترونات على الدالة الموجية والطاقة الكلية للنظام، وذلك لأن موثرات (operators) هذا النزخم غير موجودة في الهاملتونيون. ولكن من السهل أن نرى

كيف يدخل تأثير الزخم الاسبيني على الدالة الموجية. فقد وجدنا الدالة الفضائية التي تعتمد على الإحداثيات الفضائية (r_1, r_2) وهي إما أن تكون متماثلة $\psi(r_1, r_2)$ $(\psi_{-}(1,2))$ ، أو غير متماثلة $(\psi_{-}(1,2))$. ولكن الدالة الموجية الكلية تساوى حاصل ضرب الدالة الفضائية $\psi(1,2)$ في الدالة الاسبينية $\chi(s_1,s_2)$ ، أي:

$$\Psi_{total} = \psi(r_1, r_2) \cdot \chi(s_1, s_2) \dots (8.60)$$

ولما كانت الدالة الموجية الكلية للفيرميونات يجب أن تكون غير متماثلة. (حسب قوانين الإحصاء الكمي) فإن:

$$\Psi_{total} = \psi_{+}(1,2) \cdot \chi_{-}(s_{1},s_{2})$$

 $\Psi_{total} = \psi_{-}(1,2) \cdot \chi_{+}(s_{1},s_{2})$ (8.61)

حيث ٦/ هي الدالة الاسبينية المتماثلة (+) وغير المتماثلة (-).

ومن نتائج ميكانيكا الكم في معالجة الدوال الاسبينية لنظام مؤلف من الكترونين، أن الدوال الصحيحة للمؤثرين S2, Sz حث:

$$\frac{\vec{S} = \vec{S_1} + \vec{S_2}}{S_z = S_{1z} + S_{2z}}$$
.....(8.62)

$$\chi_{+}(1,2) = \begin{cases}
\chi_{+}(1)\chi_{+}(2) \\
\chi_{+}(1)\chi_{-}(2) + \chi_{+}(2)\chi_{-}(1)
\end{cases}$$
 Symmetric
$$\chi_{-}(1,2) = \left[\chi_{+}(1)\chi_{-}(2) - \chi_{+}(2)\chi_{-}(1)\right]$$
 Antisymmetric Antisymmetric

وللحالة الأولى (٢٨) فإن الزخم الكلي يساوي 1 = 8 وله ثلاث مركبات ، 1 s=0 أما الحالة الثانية (χ) فإن الزخم الكلى يساوي s=0 وله مركبة تساوي 0. أي أن:

$$\begin{split} S^2 \chi_+ &= s \left(s + 1 \right) \hbar^2 \chi_+ \\ &= 2 \hbar^2 \chi_+ \\ S^2 \chi_- &= 0 \\ S_z \chi_+ &= \left(\hbar, 0, - \hbar \right) \chi_+ \\ S_z \chi_- &= 0 \end{split}$$

وتسمى الحالة الأولى بالحالة الثلاثية (triplet state) والحالة الثانية بالحالة الفردية (singlet state).

وتُمثل هذه الحالات في كثير من المراجع على النحو:

$$\chi_{+} = \chi_{d} = \begin{bmatrix} \uparrow \uparrow \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} \downarrow \uparrow \end{bmatrix} .$$

$$\begin{bmatrix} \downarrow \downarrow \end{bmatrix}$$

$$\chi_{-} = \chi_{d} = \begin{bmatrix} \uparrow \downarrow \end{bmatrix} - \begin{bmatrix} \downarrow \uparrow \end{bmatrix}$$

وبالرجوع إلى المعادلة (8.61) هإن الحالة الاسبينية للنظام تكون ثلاثية (riplet) إذا كانت الدالة الفضائية (riplet) غير متماثلة ، أي يكون s_1 , s_2 متوازيين ($\uparrow \uparrow$). أما إذا كانت الدالة الفضائية (r_1, r_2) ψ متماثلة هإن الحالة الاسبينية تكون فردية (singlet) ، أي يكون s_1 , s_2 متماكسين (antiparallel) . واستاذا إلى هذه الدوال الاسبينية ((r_1, r_2) هإنه يمكن صياغة هاملتونيون أسبيني لنظام مؤلف من إلكترونين في ذرتين متجاورتين على النحو التالي:

$$H_{\text{snin}} = -2J \vec{S_1} \cdot \vec{S_2}$$
 (8.64)

ولتوضيح ذلك نعود إلى المؤثرات الاسبينية

$$S^2 = (S_1 + S_2)^2 = S_1^2 + S_2^2 + 2\vec{S_1} \cdot \vec{S_2}$$

وحيث أن:

$$S_1^2 = S_2^2 = \frac{3}{4}\hbar^2$$

فإن:

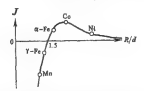
$$S_1 \cdot S_2 \chi = \frac{1}{2} \left[S^2 - \frac{3}{2} \hbar^2 \right] \chi$$

أي أن:

$$\vec{S}_1 \cdot \vec{S}_2 \chi_{\text{trip.}} = \frac{1}{4} \hbar^2 \chi_{\text{trip.}}$$

 $S_1 \cdot S_2 \chi_{\text{sing.}} = -\frac{3}{4} \hbar^2 \chi_{\text{sing.}}$

 فإن عناصر الحديد، الكوبالت، والنيكل هي الوحيدة من بين المناصر الانتقالية التي يجب أن تكون فرومغناطيسية. (وهي الحالة التي تصطف فيها المزوم متوازية في نفس الاتجاه، لأن هذا هو الوضع الأدنى للطاقة).



الشكل (8.12): اعتماد قيمة التكامل التبادلي لا على النسبة بين ثابت الشبيكة وقطر المستوى 30 في العناصر الانتقالية (مجموعة الحديد)

أما عنصر المنفنيز مثلاً (Mn) فليس فرومفناطيسيًا لأن $\frac{R}{d} < 1.5$. ولو استطمنا زيادة المسافة R بحيث تصبح $1.5 \leq \frac{R}{d}$ فإنا نتوقع أن يصبح المنفنيز فرومفناطيسيًا. وتؤيد التجارب العملية هذا الاستنتاج إذ تظهر الظاهرة الفرومفناطيسية في كل من السبائك CuMnAl ، والمركبات MnSb ، MnBi حيث تزداد المسافة بين ذرات المنفنيز في هذه السبائك والمركبات عن قيمتها في عنصر المنفنيز النقى.

وعليه فإن الشروط الضرورية لبروز الظاهرة الفرومفناطيسية في المواد هي وجود مستوى ذري مملوء جزئيًا بالإلكترونات بحيث تمتلك الذرة عزمًا مفناطيسيًا أسبينيًا، وأن تكون فيمة التكامل التبادلي بين الذرات المتجاورة، لَّم، موجبة مما يودي إلى ترتيب المزوم بشكل متواز.

ويسمى الهاملتونيون $H_{\rm spin}$ (معادله 8.64) بهاملتونيون هيزنبرغ (Heisenberg). وفي حالة الأجسام الصلبة يكون التفاعل التبادلي بين الـزحم الاسبيني للـذرة $S_{\rm i}$ والزخم الاسبيني للـذرة $S_{\rm i}$ أي $H_{\rm spin}$ يساوى:

ومن الواضح أن الانتقال من استخدام هاملتونيون هيزنبرغ لنظام مؤلف من الكترونين هقط (كما في جزيء الهيدروجين) إلى استخدامه لوصف التفاعل التبادلي بين عدة عزوم لذرات متجاورة هيه كثير من التقريبات (approximations)، ولكن الخوض في هذا الأمر الذي يشتمل على كثير من التعقيدات صعب، وهو لا يغير كثيراً من المقاربة بين ما نحصل عليه من نتائج باستخدام هذا الهاملتونيون والنتائج التجريبية.

8-7-8 العلاقة بين هاملتونيون هيزنبرغ ومجال فايس

ونستطيع الآن أن نفهم الأصل الميكروسكوبي لوجود مجال هايس الجزيئي (معادلة 8.40) من خلال إيجاد العلاقة بين ثابت هايس \tilde{A} ، والطاقة التبادلية L بين العزوم. ولنأخذ بلورة مؤلفة من عدد N من الدرات الموزعة على نقاط الشبيكة البلورية، والرّخم الاسبيني لكل من هذه الدرات يساوي (S_i). وهناك تفاعل بين عزوم هذه الدرات يعتال البلورة تحت تأثير مجال مناطيسي خارجي H $\stackrel{4}{=}$ الاتجاء Z فإن الطاقة الكلية للنظام تساوي

$$H_{\circ} = -\sum_{j \neq i} J_{ij} S_i \cdot S_j - g \mu_B H \cdot \sum S_i \dots (8.66)$$

 $(\mu_i = g \mu_B S_i)$ يساوى (i) العزم المغناطيسي للذرة (j) يساوى

وفي الحد الأول نكتفي بمجموع التضاعلات بين النذرة (i) وجاراتها القريبة منها فقط (nearest neighbours)، وليكن عدد هذه النذرات المجاورة Z وقيمة التضاعل إلى متساوية لها جميمًا، وعند ذلك فإن العلاقة السابقة تصبح

$$H_{\circ} = -2J \sum_{j=1}^{Z} (S_{i}^{z} S_{j}^{z} + S_{i}^{y} S_{j}^{y} + S_{i}^{z} S_{j}^{x}) - g \mu_{B} H S_{i}^{z} \dots (8.67)$$

ونعوض الآن عن المؤثرات الاسبينية بالقيمة الوسطية لها، أي:

$$S_i = \langle S_i \rangle$$

$$S_j = \langle S_j \rangle$$

وباهتراض أن اتجاه التمغنط M هو الاتجاه z أيضًا هإن:

$$M = \frac{N}{V} g \mu_{B} \left\langle S_{j}^{z} \right\rangle \qquad \left\langle S_{j}^{x} \right\rangle = \left\langle S_{j}^{y} \right\rangle = 0$$

وبالتعويض الآن في الهاملتونيون H_o نحصل على:

$$H_{\circ} = -2\mathbb{Z} \frac{M}{\frac{N}{V} g \mu_{B}} \left\langle S_{i}^{z} \right\rangle - g \mu_{B} H \left\langle S_{i}^{z} \right\rangle$$

$$= -g \mu_{B} \left\langle S_{i}^{z} \right\rangle \left[\frac{2\mathbb{Z}}{\frac{N}{V} g^{2} \mu_{B}^{2}} M + H \right]$$

$$= -g \mu_{B} \left\langle S_{i}^{z} \right\rangle \left[\frac{2\mathbb{Z}}{\frac{N}{V} g^{2} \mu_{B}^{2}} M + H \right]$$

وبالمقارنة مع فرض فايس بأن المجال الفعلي هو ($H + \lambda M$) فإذا نجد أن:

$$\lambda = \frac{2JZ}{\frac{N}{V}g^2\mu_B^2}$$

والقيمة الحقيقية المطلقة للمزم 14 هي:

$$\langle \mu^2 \rangle = \mu_i \cdot \mu_i = g^2 \mu_B^2 S_i^2 = g^2 \mu_B^2 s(s+1)$$

$$\lambda = \frac{2JZ}{\frac{N}{V}g^2\mu_B^2 s(s+1)}....(8.69)$$

cZ = 6 ، $s = \frac{1}{2}$ ، g = 2 ، $J = 0.1 \rightarrow 0.01 \, eV$ نصد ويسانته ويسان $\frac{N}{V} \approx 10^{28} \, m^{-3}$ بجد أن: $\frac{N}{V} \approx 10^{28} \, m^{-3}$ يكون أساسًا لفهم فرض فايس. ويمكن الربط بين J ودرجة حرارة كيوري J0 بالتعويض عن J2 من المعادلة (8.44) فتحصل على:

$$T_c = \frac{2ZJ \, s \, (s+1)}{3k_B} \dots (8.70)$$

: 91

$$\frac{J}{k_B T_c} = \frac{3}{2Z \, s \, (s+1)}$$

ومن هذه العلاقة يمكن حساب Tc للبلورات المختلفة حيث Z تساوى

$$Z = 6$$
 (sc) $Z = 8$ (bcc) $Z = 12$ (fcc)

وقد وجد أن T_c الحقيقية التي نحصل عليها من التجارب العملية أقل قيمة من T_c التي نحصل عليها نظريـاً $T_c \to 0.67 \to 0.81$ المظم البلورات ذات البناء

البلوري المكمب.

ومن النتائج الأخرى التي حصلنا عليها في البند السابق (8-7-1) من نظرية فايس، ولا تتفق مع النتائج التجريبية أن شدء التمغنط M(T) بالقرب من 0=T لا تختلف عن قيمتها M(0) إلا بمقدار ضئيل $\frac{-2T}{2}$ معادلة (8.48)، بينما تبين التجارب العملية أن الفرق بين القيمتين يتغير مع T على النحو $\frac{2T}{2}$. وسرف نجد

تفسيرًا لذلك عند معالجة هاملتونيون هيزنبرغ بشكل أدق وشمول الأمواج الاسبينية عز المالحة.

كذلك فقد وجدنا أن M(T) بالقرب من T_c وأقل منها قليلاً تعتمد على درجة الحرارة على انتحو $M(T) \approx (T_c - T)^{\frac{1}{2}}$ (معادلة 8.49)، بينما تؤيد التجارب العملية تغيرًا على النحو $\sum_{j=1}^{N} (T_c - T)^{\frac{1}{2}} \approx (T_c - T)^{\frac{1}{2}}$ (8.50) أن انتتائج العملية للقابلية المناطيسية بالقرب من T_c (على منها قليلاً لا تتفق مع العلاقة (8.50) ولكنها تتغير على النحو: $T_c = (T_c)^{-13}$

إن هذا الاختلاف بين نتائج نظرية فايس والنتائج العملية بالقرب من T مرتبط مع التغيرات والتذبذبات الكبيرة التي تحصل في خصائص النظام عند تحوله من طور إلى آخر (أي من الحالة البارامفناطيسية إلى الحالة الفرومفناطيسية). ويسبب هذه التذبذبات الكبيرة فإن التمويض عن العزوم المفناطيسية بالقيمة المتوسطة لها يصبح تقريبًا غير جيد.

8-8 التفاعل التبادلي السالب (الحالات المغناطيسية المرتبة الأخرى)

لقد عالجنا حتى الآن الحالة البارامغناطيسية التي لا تفاعل فيها بين العزوم ولا تمغنط فيها عند غياب المجال المغناطيسي الخارجي، ثم الحالة الفرومغناطيسية التي يوجد فيها تفاعل تبادلي موجب بين العزوم(0 < I) بحيث تترتب العزوم متوازية في انجاء واحد وينشأ في المادة تمغنط ذاتي حتى مع عدم وجود المجال المغناطيسي الخارجي. ولكن هناك موادًا أخرى كثيرة معقدة في تركيبها تختلف في سلوكها عن الحالتين السابقتين ويحصل فيها ترتيب للعزوم بحيث تكون طاقة النظام أقل ما يمكن، وهو ترتيب مختلف عما أشرنا إليه سابقًا.

وية البداية سوف نعالج بشكل عام السلوك المفناطيسي لمادة مركبة من نوعين من الذرات A,B كل نوع له عزم مختلف عن الآخر (A,B)، وكل نوع يشفل موقعًا معينًا في الشبيكة البلورية كما هـ و مـبين في الشكل (8.13) في بعدين.

A	В	A	В	A	В
В	A	В	A	В	A
A	В	A	В	A	В
В	A	В	A	В	A

الشكل (8.13)

وسوف نفترض أن التمغنط في الشبيكة للنوع الأول MA وفي الشبيكة للنوع الثاني MB، AB، وأن التفاعلات بين أزواج الذرات المتجاورة هي AA، BB، AB، وسوف نتبع فرض هايس بأن المجال المغناطيسي الجزيئي الداخلي الذي تُحس به الذرة في الموقع A يتناسب طرديًا مع كل من MA في الشبيكة الأولى ومع MB في الشبيكة الأخرى، وكذلك بالنسبة للذرة في الموقع B، أي أن

$$H_A = \lambda_A M_A + \gamma M_B$$

$$H_B = \lambda_B M_B + \gamma M_A$$
(8.71)

حيث A_{χ} ثابت هايس للتفاعل بين ذرات للنوع الأول A_{γ} ثابت هايس للتفاعل بين ذرات للنوع الثاني A_{γ} أما γ فهو ثابت التفاعل ما بين النوعين A_{γ} .

وتمشيًا مع هذا الافتراض، فإن الطاقة المفناطيسية الكلية للنظام تساوي

$$E_{m} = -\frac{1}{2} \left[M_{A} \cdot H_{A} + M_{B} \cdot H_{B} \right]$$

$$= -\frac{1}{2} \left[\lambda_{A} M_{A}^{2} + \lambda_{B} M_{B}^{2} + 2\gamma \vec{M}_{A} \cdot \vec{M}_{B} \right]$$
.....(8.72)

ومن هنا نرى بأن الاحتمالات المكنة ثلاثة:

-) $0 < \gamma > 0$, $0 < \chi > 0$, $\chi > 0$) وهي الحالة الفرومفناطيسية ذات العزوم المتوازية لنوعين من الذرات.
- ب) $\gamma<0$ ، $\gamma<0$ ، $\gamma<0$ ، وهنا تكون الطاقة أقل ما يمكن إذ كانت M_A , M_B متماكستين في الاتجاء.
- ج) $\gamma < 0$ هنا أيضًا تكون الطاقة أقل ما يمكن عندما تكون $\Lambda_{\rm A} \approx \Lambda_{\rm B} < 0$ معاكستين في الاتجاء.

ويتضع من هذه الحالات الثلاث بأن النظام يكون في أدنى طاقة له عندما تكون $|\mathcal{X}| >> |\lambda|$ متعاكستين في الاتجاء شريطة أن $\gamma < 0$ وأن تكون $|\mathcal{X}| >> |\lambda|$ بنض النظر عن إشارة λ .

- وإذا كانت $|M_A| = |M_B|$ فإن $M_A + M_B$ وتكون معصلة التمغيط الداتي للمادة تساوي صفرًا ، ويطلق على حالة النظام في هذا الوضع أسم Antiferromagnetism (الفرومغناطيسية الضدّية).
- أما إذا كانت $|M_A| > |M_B|$ فإن $0 < M_A + M_B$ أي أن هناك محصلة للتمف لط النذاتي، وتسمى حالة النظام في هذا الوضع Ferrimagnetism (الفريمغناطيسية). أنظر الشكل (8.14).



وبعد. هذا التقديم والتعريف بالحالات المفناطيسية الرتيبة غير الحالة الفرومغناطيسية، نبدأ بإيجاد العلاقات التي تحكم خصائص هذه المواد التي يكون فيها ثابت التفاعل التبادلي سالبًا (0 > 0) وحيث أن الذرات الاقرب إلى الذرة A هي الذرات B ، وكما أن النرات الاقرب إلى الذرة B هي الذرات A فإنا نتوقع أن يكون الذرات AB أكبر كثيرًا من التفاعل AA أو BB ، أي أن قيمة γ أكبر من كل من π^{Λ} , π^{Λ} . وحتى نجعل المعالجة بسيطة دون أن نفقد الصفة العامة لسلوك هذه المواد، فإنا نفترض بأن $0 \approx \pi^{\Lambda} \approx \pi^{\Lambda}$, كما نجعل γ سالبة ونعوض في المعادلة π^{Λ} , فيكون المجال المغناطيسي عند كل من π B كما يلى:

$$H_{eff}(A) = H - \gamma M_B$$

$$H_{eff}(B) = H - \gamma M_A$$

$$.....(8.73)$$

حيث H هو المجال الخارجي.

 M_A وتحت تأثير المجال الخارجي H يمكن حساب شدة التمفنط للنوع الأول M_B وللنوع الثاني M_B باستخدام قانون كيوري عند درجات الحرارة المالية $(T > T_0)$. أى:

$$M_{A} = \frac{C_{A}}{T} (H - \gamma M_{B})$$

$$M_{B} = \frac{C_{B}}{T} (H - \gamma M_{A})$$
.....(8.74)

ومن خلال حل هاتين المادلتين نحصل على:

$$M_A = \frac{C_A \left(T - \gamma C_B \right)}{T^2 - \gamma^2 C_A C_B} H \dots (8.75)$$

ونحصل على علاقة مماثلة لـ M_B..

وحيث أن التمفنط الكلي للبلورة يساوي مجموع (Мд + Мв) فإن:

$$M = (M_A + M_B) = \frac{(C_A + C_B)T - 2\gamma C_A C_B}{T^2 - \gamma^2 C_A C_B} H \dots (8.76)$$

أي أن القابلية المغناطيسية % تساوي:

$$\chi = \frac{(C_A + C_B)T - 2\gamma C_A C_B}{T^2 - T_o^2} \dots (8.77)$$

$$(T_c = \gamma (C_A C_B)^{1/2}$$
 احیث عرفتا

ونلاحظ هنا أن المادة تكتسب تمغنطًا ذاتيًا عند $T=T_0$ إذ تصبح χ كبيرة جدًا.

1-8-8 الفرومغناطيسية الضاية (Antiferromagnetism)

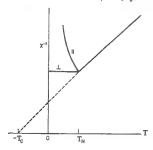
عندما تتشابه الشبيكتان A, A نحصل على مادة (هرومغناطيسية ضدية). وعلى سبيل المثال إذا كان البناء البلوري للمادة من النوع NaCl فإن ذلك يعني وجود شبيكتين من النوع (fcc) متداخلتين (interpenetrating) ممًا تقع الدرات من النوع A على نقاط الشبيكة الأولى وتقع الدرات من النوع B على نقاط الشبيكة الثانية. ومثال آخر إذا كان البناء البلوري للمادة من النوع (bcc) فإن ذلك يعني وجود شبيكتين من النوع (sc) متداخلتين ممًا.

إضافة إلى ذلك فإنا نفترض بأن عزم الذرة A يساوي عزم الذرة B ، أي أن g=2 $S=\frac{1}{2}$ ، g=2 فإن منهما. وفح ضوء هذا التشابه بين الشبيكتين وبين المزمين فإن $C_A=C_B=C$ فإن $C_A=C_B=C$ ويحصل هذا الوضع فح كثير من أكاسيد وفلوريدات الفلزات الانتقالية مثل MnO, FeF_2 وعندئيز فإن العلاقة (8.77) تصبح

$$\chi = \frac{2C}{T + \gamma C} = \frac{2C}{T + T_c} \dots (8.78)$$

وتتشابه هذه العلاقة مع فانون كيوري – فايس، إلا في إشارة T_0 . فإذا رسمت مع درجة الحرارة فإن الخط المستقيم للنقاط فوق T_0 مع درجة الحرارة فإن الخط المستقيم للنقاط فوق T_0

الجانب السالب منه. وهذه هي العلامة البارزة التي تشير إلى تفاعل تبادلي سالب بين الدرات (J < 0). أنظر الشكل (8.15). وتتفق هذه النتيجة مع القياسات العملية التجريبية ، إلا أن قيمة T عمليًا تختلف عن قيمتها التي نحصل عليها من العلاقة السابقة. وسبب ذلك أننا أهملنا التفاعلات AA, BB. ولو افترضنا وجودها بحيث كانت $L_g = \lambda_g = \lambda_g$ أعملنا على درجة كيوري جديدة $L_g = \lambda_g = \lambda_g$.

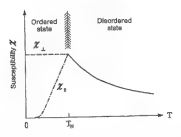


الشكل (8.15): اعتماد مقلوب القابلية المغناطيسية على درجة الحرارة لمادة فرومغناطيسية – ضدّية.

وتسمى الدرجة $_{T}$ بدرجة نيل (Neel temp.) ويرمز لها بالرمز $_{T}$ ، وهي تمثل الحد الفاصل بين أن تكون المزوم مرتبة ($_{T}$ $_{T}$) ويين أن تكون غير مرتبة (أي الحد الفاصل بين أن تكون أن $_{T}$ $_{T}$ $_{T}$. وتصف الملاقة (8.78) حالة النظام عندما $_{T}$ $_{T}$ $_{T}$.

أما في المدى التي تكون فيه درجة الحرارة أقل من $T < T_N$ ($T < T_N$) فإن ترتيبًا لشدة التمغيط يحصل على كل من الشبيكتين بحيث تكون M_A

متعاكستين، أي أن $M_A = -M_B$ (عندما يكون الترتيب تاماً). وبناء على ذلك فإن القابلية المغناطيسية χ تتناقص تدريجيًا مع انخفاض درجة الحرارة حتى تصبح صفرًا عندما $0 \leftarrow T$. هذا إذا كان المجال الخارجي موازيًا لاتجاه التمغنط فإن χ تكون ثابتة لا تعتمد على درجة الحرارة. أي أن χ غير متناسقة (anisotropic) عند درجات الحرارة المنخفضة χ χ . أنظر الشكل (3.18).



الشكل (8.16): القابلية المغناطيية لمادة فرومغناطيسية - ضديّة عندما $(T < T_N)$. لاحظ أن χ تختلف بختلاف اتجاء المجال بالنسبة لاتجاء العزوم.

وحيث أن النظام المفناطيسي يكون مرتبًا عند الدرجات المنخفضة $(T < T_N)$ فإنه يمكن حساب شدة التمغنط الذاتي لكل من الشبيكتين M_A عندما نضع (H = 0) ، وذلك بالرجوع إلى المعادلة (B, M_B) والانتباء إلى أن $M_A = -M_B$ وأن المجال الداخلي (هايس) لكل منهما يصاوي

$$H_A = \gamma M_B + \lambda M_A$$

$$H_B = \gamma M_A + \lambda M_B$$

وعليه فإن تطبيق المعادلة (8.46) على الوضع يعطينا:

الفصل الثامن

$$M_A = \frac{1}{2} \frac{N}{V} \mu_B \tanh \frac{\mu_B}{k_B T} (\gamma - \lambda) M_A$$
(8.79)

وكذلك نحصل على علاقة مشابهة للتمفنط M_B.

وفياسًا على المعادلة (8.44) فإن الدرجة الحرجة التي تحصل عندها الحالة الرتيبة المغناطيسية هي:

$$T_N = C \left(\gamma - \lambda \right) \dots (8.80)$$

حيث C هو ثابت كيوري.

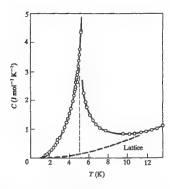
وبالمقارنة مع الدرجة T_c' التي يختفي عندها الترتيب المناطيسي فإن:

$$\frac{T_N}{T_c'} = \frac{\gamma - \lambda}{\gamma + \lambda} \dots (8.81)$$

وإذا أهملنا التضاعلات AA, BB (أي $\lambda=0$ فإن $T_N=T_c$ أما إذا كانت AA, BB وهذا أما أيشاهد تجريبيًا في كثير من المواد: λ

المادة	T_N	T_c'
FeO	198	507
MnF_2	67	80
CoF ₂	38	50
_CoO	291	330

ومع أن العزوم المغناطيسية في هذا النوع من الحواد (.antiferromag.) تكون مرتبة في اتجاء واحد فوق كل من الشبيكة A والشبيكة B، إلا أننا لا نشاهد محصلة لهذا التمغنط لأن $M_A = -M_B$ وعليه فإن $M_A = M_A + M_B = M$. ولكن ما يؤكد بشكل قاطع بأن الترتيب المغناطيسي موجود في المادة هو التغير الحاد الذي يحصل في قياس الحرارة النوعية (شكل 8.17) بالقرب من M_A .

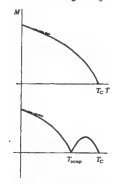


الشكل (8.17): الحرارة النوعية لمادة فرومغناطيسية - ضدية (NiCl₂.6H₂O) في الشكل (17.8): الحرادة الرتبية.

2-8-8 الفريمفناطيسية (Ferrimagnetism)

إذا كان الثابتان C_A \mathcal{L}_B المعادلة (8.75) مختلفين C_A \mathcal{L}_B الشبيكة الأولى لا يساوي \mathcal{L}_B على الشبيكة الثانية يعني أن التمغنط \mathcal{L}_A على الشبيكة الأولى لا يساوي \mathcal{L}_B على الشبيكة الثانية مختلف عن الشبيكتان متشابهتين ولكن الدرتين متشابهتين ولكن الشبيكة الأولى تختلف عن الشبيكة الأخرى. وعليه فإن محصلة التمغنط في ولكن الشبيكة الأولى تختلف عن الشبيكة الأخرى. وعليه فإن محصلة التمغنط في هذه الحالة $0 \pm (M_A - M_B)$ لا تساوي صفرًا عند درجات الحرارة المنخفضة، ونرى في هذا الجانب تشابهًا مع الحالة الفرومغناطيسية. ويطلق على هذا النوع من المواد الفريمغناطيسية) فهي مواد (هرومغناطيسية — ضدية) ولكن $M_A \pm M_B$

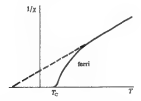
وتنغير محصلة التمفنط في هذه المواد مع درجة الحرارة بطريقة مشابهة للمواد M_{A} , M_{B} سن ها الفرومغناطيسية أو بطريقة مغايرة ، وذلك يعتمد على قيمة كل من T < 1 المنهما مع درجة الحرارة ضمن مدى درجات الحرارة المنغفضة T_{C} وقد يحصل في هذا المدى أثناء تغير كل من M_{A} , M_{B} ان يتساوى التمغنطان $M_{A} = M_{B}$ عند درجة حرارة التعويض المغناطيسي $M_{A} = M_{B}$ الشكل (8.18).



الشكل (8.18): شدة التمننط الذاتي لمادة فريمفناطيسية وتغيرها مع درجة الحرارة. وهي قد تشبه تغيرها للمادة الفرومغناطيسية وقد تختلف معها.

 $T_{\rm c}$ (ففي الجزء الأول من الشكل تكون $M_{\rm A} > M_{\rm B}$ دائمًا وحتى نصل إلى $M_{\rm A} > M_{\rm B}$ حيث يختفي كل من $M_{\rm A}, M_{\rm B}$. وفي الجزء الثاني تكون $M_{\rm A} > M_{\rm B}$ حتى نصل إلى $T_{\rm comp}$ حيث يتساويان، وبعد ذلك يزداد الفرق بينهما حتى نصل إلى $T_{\rm c}$ حيث تصبح $M_{\rm A} = M_{\rm B} = 0$.

ولكن التمييز بين المواد الفريمنناطيسية والفرومنناطيسية يكون أكثر وضوحًا في مدى الدرجات العالية (أي $T > T_0$ عندما تتحول المادة إلى الحالة البارامغناطيسية. وحيث أن القابلية المناطيسية للمواد الفريمغناطيسية تعطى بالعلاقة (8.77) فإن T_0 تتناسب خطيًا مع درجة الحرارة ضمن مدى درجات الحرارة الأكبركثيرًا من T (أي T < T)، ويتقاطع امتداد هذا الخط مع محور T على الجانب السالب بطريقة مشابهة للمواد (الفرومغناطيسية – الضدية). أنظر الشكل (8.8)



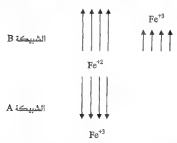
الشكل (8.19): تغير ¹⁻ χ لمادة فريمفناطيسية وهو يختلف عن تغيره لمادة فرومغناطيسية.

أما في المدى فوق T وليس بعيدًا عنها ، فإن الرسم البياني χ^{-1} يمتاز بإنحناء واضح ومقمّر نحو محور T (الشكل 8.19). بينما للمواد الفرومغناطيسية يكون الانحناء صغيرًا ومحدبًا بالقرب من T (انظر الشكل 8.7). وهذه هي السمة البارزة في التمييز بين المواد الفرومغناطيسية والمواد الفريمغناطيسية.

ومن الأمثلة على المواد الفريمغناطيسية مادة الماغنيتايت (Magnetite) وهي ومن الأمثلة على المواد الفريمغناطيسية الحديد الثلاثي (Fe₃O₄ الخليط من أكسيد الحديد الثلاثي

(Fe₂O₃). وهسنه المسادة هي واحدة من عائلة الأكاسيد المغتلطة على النحو (Mn, Co, Ni, Cu,) حيث T أحد العناصر الانتقالية ثنائية التكافؤ (TOFe₂O₃). ... Tأحد العناصر الانتقالية ثنائية التكافؤ (Zn, ... (Zn, ... المناصر المائلة من الأكاسيد على هيئة البنياء البلوري المسمى (spinel)، وهيه تكون أيونيات الفلزات موجودة في الأمياكن المتوافرة بين ذرات الأكسمين أن تكون في الموقع A حيث تحيط بها أربعة أيونيات أكسمين الفلزات يمكن أن تكون في الموقع A حيث تحيط بها أربعة أيونيات أكسمين وحسب طريقة التحضير فإن الأيونات الثائية والأيونات الثلاثية تتوزع على الشبيكتين وحسب طريقة عديدة. وأشهر هذه الطرق أن تتوزع الأيونات الثلاثية (Fe³) مناصفة بين الشبيكتين عديد A, B بينما تكون الأيونات الثائية (T²) في الشبيكة B فقط.

وعليه فإن توزيع العزوم في المادة FeO.Fe2O3 مثلاً يكون على النحو:



وللأكاسيد الأخرى يوضع محل Fe^{+2} الفلز T^{+2} الفارد وللأكاسيد الأحرى المحتاج ا

وحيث أن المزوم المغناطيسية في الشبيكتين متعاكسة في الاتجاء، فإن محصلة العزوم للجزيء الواحد هي عزوم الفلز الشائي T²² فقط، لأن نصف عزوم الفلز الثلاثي يماكس النصف الثاني وينذلك تُلفى مساهمة الفلز الثلاثي. ويما أن عدد وحدات العزوم للفلزات الثنائية معروفة

T:	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn
μ :	$^{3}\mu_{B}$	$+\mu_{\mathcal{B}}$	$^{5}\mu_{\!\scriptscriptstyle B}$	$2 \mu_B$	μ_B	0

فإنا نتوقع نفس هذه القيم للأكاسيد المختلطة لهذه العناصر، ويمثل الجدول المرفق بعض هذه القيم:

	- الأكسيد	ي للجزيء الواحد		
		المتوقع	المُقاس	T _c (k)
	ZnO.Fe ₂ O ₃	0	0	_
	CuO.Fe ₂ O ₃	1	1.3	728
	NiO.Fe ₂ O ₃	2	2.3	858
	CoO.Fe ₂ O ₃	3	3.7	793
	FeO.Fe ₂ O ₃	4	4.1	858
	MnO.Fe ₂ O ₃	5	4.6	573

ويظهر التوافق التقريبي بين القيمة المقاسة تجريبيًا والمتوقعة. ويمكن أن يعزى الخلاف البسيط بينهما إلى وجود آثار للزخم الدوراني الذي افترضناه مطفئًا. ويطلق على هذه المواد أسم (ferrites) وهي تمتاز بخواص مفناطيسية عالية الجودة إضافة إلى مقاومة عالية للتيار الكهربائي مما يجعلها موادًا مثالية للتطبيقات في مجال الإلكترونيات ذات الترددات العالية.

9-8 الأمواج الاسبينية (Spin Waves)

إن الحالة الدنيا (الأدنى طاقة) لنظام فرومنناطيسي هي الحالة التي تكون فيها جميع العزوم متوازية في الجاه واحد (وليكن الاتجاه تد) (والعزم المنناطيسي مرتبط مع الزخم الأسبيني، ولذا فإن جميع الزخوم متوازية أيضًا). وإذا كان النظام مؤلفًا من عدد N من العزوم مرتبة بشكل متواز على خط مستقيم، فإن التفاعل بينها بمثله هاملتونيون هيزنبرغ، أي:

$$H \approx -2J \sum_{i \neq j} \vec{S}_i \cdot \vec{S}_j$$
 (8.82)

وفي الحالة الدنيا $S^2 = \bar{N}$ \bar{N} لأنهما متساويان ومتوازيان وتكون قيمة الطاقة للنظام في هذه الحالة تساوي $E_* = -2NJS^2$. ونسال الآن ما هي الطاقة للحالة المستثارة (excited state) وإذا نظرنا إلى الحالة التي ينعكس فيها اتجاه عزم واحد فقط من العزوم المتوازية، فإن الطاقة تزداد بمقدار (SIS^2). ولكن إذا المتجاورة من العزوم تتشارك في هذا الانعكاس، أي يغير كل عزم من العزوم المتوارة من اتجاهه بمقدار صغير جدًا بحيث يتوزع التغير الكلي على جميع العزوم وتكون قيمة الزخم الكلي الاسبيني للنظام (I - NS)، فإنا نحصل على حالة مستثارة ذات طاقة اقل كثيرًا من طاقة الحالة التي ينعكس فيها اتجاه عزم واحد، أي أن الحالة المستثارة هي استثارة جماعية لكل العزوم وتسمى هذه التغيرات أي أن الحالة المستثارة هي استثارة جماعية لكل العزوم وتسمى هذه التغيرات (التذبيذبات) في الاتجاهات النسبية للعزوم (بالنسبة لبعضها البعض) بالأهواج الاسبينية (لنظر الشكل 8.20). وهي تشبه في صورتها الفيزيائية التذبذبات في المواضع النسبية للدرات في الشبيكة البلورية (والمووفة بالفونونات). ويطلق على الأمواج الاسبينية (وتساوي هذه الوحدة M حيث من دردد الموجة).





الشكل (8.20): (a) تمثيل الأمواج الأسبينية في بعد واحد كما تظهر من الجانب. (b) كما تظهر من فوق باتجاه 2-.

وقبل أن نعالج حركة هذه الأمواج، ونجد طاقة هذه الماغنونات، لابد أن نتعرف على خصائص الموثرات (Operators) للزخم الاسبيني `S̄. وتُمثل المركبات الثلاث لهذا الزخم بمصفوفات باولي

$$S^{x} = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix} \quad S^{y} = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & -i \\ i & 0 \end{pmatrix} \quad S^{z} = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix}$$

$$S^{\pm} = \begin{pmatrix} S^{x} \pm i S^{y} \end{pmatrix} \quad S^{+} = \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 0 & 0 \end{pmatrix} \quad S^{-} = \begin{pmatrix} 0 & 0 \\ 1 & 0 \end{pmatrix}$$
......(8.83)

أما الحالات الكمية لهذه المؤثرات S^2 , S_z فهي S_z حيث S_z العدد الكمي للزخم الكلي، S_z العدد الكمي للمركبة S_z ، وتأخذ S_z القيم التالية ..., S_z ..

$$S^{2}|S, m_{s}\rangle = S(S+1)|S, m_{s}\rangle$$

$$S_{x}|S, m_{s}\rangle = m_{s}|S, m_{s}\rangle$$

$$S^{\pm}|S, m_{s}\rangle = \sqrt{(S \mp m_{s})(S \pm m_{s} + 1)}|S, m_{s} \pm 1\rangle$$
.....(8.84)

ومن الملاقة الأخيرة فإن:

$$S^{-}|S, -S\rangle = 0$$
 $S^{+}|S, S\rangle = 0$ $S^{-}|S, S\rangle = |S, S\rangle = |S, S\rangle = |S, S\rangle = |S, S\rangle$

ونعود الآن إلى هاملتون التفاعل

$$H = -2J\sum_{i=1}^{N}\sum_{j=1}^{Z}S_{i}^{z}S_{j}^{z} + \frac{1}{2}\left(S_{i}^{+}S_{j}^{-} + S_{i}^{-}S_{j}^{+}\right).....(8.85)$$

وبما أن لدينا عدد N من العزوم المتوازية، فإن الحالة الكمية الدنيا للنظام تساوي حاصل ضرب الحالات الفردية لكل عزم، أي:

$$\chi_{\circ} = \prod_{i} |S,S\rangle_{i}$$
(8.86)

حيث:

$$S_i^z |S,S\rangle_i = S |S,S\rangle_i$$

ڪما أن كلاً من $S_i^+S_i^+$ ، $S_i^+S_i^-$ يعطي صفرًا:

$$\begin{pmatrix}
S_i^+ S_j^- \chi_o = 0 \\
S_i^- S_j^+ \chi_o = 0
\end{pmatrix}$$

أي أن طاقة الحالة الدنيا تساوى:

$$H\chi_{o} = -2JS^{2}\sum_{i=1}^{N}\sum_{j=1}^{Z} = -2JS^{2}NZ$$
(8.87)

حيث Z عدد الذرات الأقرب للذرة i، والمجاورة لها.

أما الحالة الكمية المستثارة للنظام التي ينعكس فيها اتجاء العزم للذرة π مثلاً، فيمكن الحصول عليها من تأثير S_n^- على S_n أي:

$$\left| \downarrow_{n} \right\rangle = S_{n}^{-} \chi_{n} = S_{n}^{-} \prod \left| S, S \right\rangle_{i} \dots (8.88)$$

ولكن هذه الحالة ليست إحدى الحالات الصحيحة للهاملتونيون، لأنه إذا أعملنا المؤثر $S_n^+ S_j^-$ (الموجود في الإمالتونيون) على هذه الحالة فإنا نحصل على حالة

مخالفة للحالة (8.88) إذ يصبح العزم معكوسًا فوق الذرة "j" بدلاً من الذرة "n"، وهي حالة تختلف عن الحالة التي كان فيها العزم المعكوس موجودًا فوق الذرة "n".

وحتى نحصل على حالة صحيحة للهاملتونيون ناخذ جمعًا خطيًا من هذه الحالات المشابهة للحالة (8.88) التي تمثل كل واحدة منها حالةً يكون فيها العزم المحكوس فوق ذرة من الذرات الأخرى المجاورة، أي:

$$\left|k\right\rangle = \frac{1}{\sqrt{N}} \sum_{n} e^{ik \cdot r_{n}} \left|\downarrow_{n}\right\rangle \dots (8.89)$$

وحتى نـرى أن هــذه الحالـة (المؤلفـة مـن جمـع خطـي) هـي حالـة صــعيحة للهاملتونيون نؤثر عليها بالهاملتونيون:

$$H\left|k\right\rangle = \left[-JS^{2}NZ + JS\sum_{j}\left(1 - e^{-ik\cdot\tau_{j}}\right)\right]\frac{1}{\sqrt{N}}\sum_{n}e^{ik\cdot\tau_{n}}\left|\downarrow_{n}\right\rangle......(8.90)$$

وعليه فإن القيمة الصحيحة لطاقة الحالة $\langle k \rangle$ تساوي:

$$E = E_{\circ} + JS \sum_{j} \left(1 - e^{-ik \cdot r_{j}} \right) \dots (8.91a)$$

أي أن طاقة الإثارة لهذه الحالة (الطاقة الزائدة عن طاقة الحالة الدنيا) تساوي:

$$E(k) = E - E_o = JS \sum_{j} (1 - e^{-k \cdot r_j}) \dots (8.91b)$$

وعندما تكون k صفيرة، فإن:

$$E(k) \approx \frac{JS}{2} \sum_{j} (k.r_{j})^{2} \dots (8.92)$$

حيث rj هي المسافة بين الذرة "n" والذرات القريبة المجاورة.

 $|k\rangle$ وهنا علينا أن نلاحظ ما يلى بالنسبة للحالة

- ا) هي مؤلفة من جمع خطي من حالات عديدة، كل حالة منها يقل فيها العزم الاسبيني بمقدار وحدة واحدة عن العزم الكلي في الحالة الدنيا، ولذا فإن العزم الاسبيني الكلي في الحالة (لم) يساوى (NS – 1).
- 2) إن احتمال أن يكون العزم الاسبيني منقوصًا بمقدار وحدة واحدة في أي حالة من الحالات $\left| \frac{1}{N} \right|$ يساوي $\left| \frac{1}{k} \right| \left| \frac{1}{k} \right|$ وهذا يساوي أن المزم الواحد المنعكس $\left| \frac{1}{N} \right|$ من وزع باحتمالات متساوية على جميع الأيونات المناطيسية.
- 3) وتُمثل الحالة $|k\rangle$ موجة اسبينية حيث يدور رأس العزم المغناطيسي في مسار دائري في المستوى (x-y)، ويحيث يعتمد فرق الطور بين رأس عزم ما ورأس العزم الذي يليه على قيمة k.
- 4) إن المركبة العمودية للعزم الاسبيني في المستوى (x-y) صغيرة ، وهي تساوي تقريبًا $\left(\frac{2S}{N}\right)$. ولو عرّفنا هذه المركبة Ω_{L} فإن:

 $S_{\perp}^{i} \cdot S_{\perp}^{j} = S_{x}^{i} S_{x}^{j} + S_{y}^{i} S_{y}^{j}$

والقيمة المتوقعة لبذا المؤثر في الحالة (أله تساوى

 $\left\langle k \left| S_{\perp}^{I} \cdot S_{\perp}^{J} \right| k \right\rangle = \frac{2S}{N} \cos k \cdot r_{ij} \dots (8.93)$

(ويحتاج إيجاد هذه القيمة إلى حسابات طويلة نسبيًا)

ولو استخدمنا المالجة شبه الكلاسيكية لوصف حركة الرخم الأسبيني لحصلنا على نفس النتيجة. وبيان ذلك أن العزم المغناطيسي μ يدور تحت تـأثير المجال المغناطيسي حسب العلاقة التالية التي تـربط بين معدل تغير الـرخم الـزاوي وغرم الدوران (torque)، أي:

$$\hbar \frac{dS}{dt} = \vec{\mu} \times \vec{B}$$

ويدثلك فإن $B_i \approx \sum J_y \langle S_J \rangle$ ويدثلك فإن المجال المغناطيسي ، كما ان المجال المغناطيسي ولكن ، ويدثلك فإن فإن

$$\hbar \frac{dS_i}{dt} = \sum_j J_{ij} S_i \times S_j \dots (8.94)$$

وتكون المركبات الثلاث لهذه المادلة هي:

$$\hbar \frac{dS_i^x}{dt} = \sum_j J_{ij} \left(S_i^y - S_j^y \right) S$$

$$\hbar \frac{dS_i^y}{dt} = \sum_j J_{ij} \left(S_j^x - S_i^x \right) S$$

$$\hbar \frac{dS_i^z}{dt} = \sum_j J_{ij} \left(S_i^x S_j^y - S_i^y S_j^x \right) \approx 0$$
(8.95)

 $(\langle S_x \rangle, \langle S_y \rangle << S$ يأ صفيرة، أي ڪميات صفيرة S_i^x, S_i^y (لأن

وبأفتراض الحلول الموجية

$$S_{i}^{x} = A e^{i(k \cdot \eta - ax)}$$

$$S_{i}^{y} = B e^{i(k \cdot \eta - ax)}$$
.....(8.96)

ثم التعويض في (8.95) نحصل على:

$$-i \omega A \hbar = \sum_{j} J_{ij} \left(1 - e^{ik \cdot \tau_{ij}} \right) SB$$

$$-i \omega B \hbar = -\sum_{j} J_{ij} \left(1 - e^{ik \cdot \tau_{ij}} \right) SA$$

$$\dots (8.97)$$

وحل هاتين المعادلتين عندما نضع det. | | = 0 هو:

$$\hbar \omega = S \sum_{J} J_{ij} \left(1 - e^{ik \cdot \tau_{ij}} \right) \dots (8.98)$$

وهي نفس النتيجة السابقة (8.91b). وعليه فإن طاقة الموجة (عندما k صغيرة) تساوى:

$$\hbar\omega = JS \sum_{j} \left(1 - e^{ik \cdot r_{ij}} \right)$$

وفي الشبائك المكمبة (cubic lattices)، إذا كان عدد النرات الأقرب إلى النرة "i" يساوى 2 فإن الملاقة السابقة تصبح:

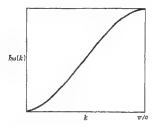
$$\hbar\omega = 2JS \left[z - \sum_{j} \cos k \cdot r_{ij} \right] \dots (8.99)$$

حيث يكون عدد المتجهات Ti يساوي Z، وهي جميمًا متساوية (أو تساوي "a" المسافة بين ذرتين متجاورتين). وكل زوجين في اتجاهين متضادين (a, -a). وعندما تكون 2 \langle ka < 1

$$\hbar\omega = (2JSa^2)k^2 = C k^2$$
.....(8.100)

وهذه هي العلاقة المهرزة (بين التردد ω والمتجه الموجي k للأمواج الاسبينية (magnons) ويمثل الشكل (8.21) هذه العلاقة ضمن منطقة برلوان الأولى. وهي تختلف عن العلاقة التي تميز الفونونات (الاهتزازات البلورية)، إذ أن $k \square \omega$ للفونونات عندما تكون k صغيرة.

ويمكن إيجاد الثابت Σ في المعادلة (8.100) من خلال تجارب حياود النيوترونات في المواد الفرومغناطيسية حيث يمكن فياس كل من طاقة الماغنون والمتجه الموجي له. ومن هذه التجارب وجد أن قيمة Σ تساوي Σ meV Σ للحديد، 36 meV Σ 500 meV Σ



. $\omega \sim k^2$ أن طيف الأمواج الأسبينية لمادة فرومفناطيسية. لاحظ أن

إن تكميم طاقة هذه الأمواج الاسبينية يشبه ما تم عمله في تكميم طاقة الأمواج الاهتزازية في الأمواج الكهرومغناطيسية (قوتونات)، وفي تكميم طاقة الأمواج الاسبينية هي البلورات (المفونات)، وعليه فإن الوحدة الكمية لطاقة الأمواج الاسبينية هي (الماغنونات)، وإذا كان عدد الماغنونات ضمن النمط الموجي يساوي (nk)، فإن طاقة هذا النمط الموجى تساوي:

$$\epsilon_k = \left(n_k + \frac{1}{2}\right)\hbar\omega \dots (8.101)$$

حيث أوضحنا أن إثارة ماغنون واحد تعنى إنعكاس اتجاه عزم اسبيني واحد.

وباستخدام أحصاء (يوز - اينشتين) - كما فعلنا في حالة الفونونات - فإن متوسط عدد الماغنونات المثارة عند درجة حرارة T يساوى:

$$n_k(\omega) = \frac{1}{e^{\frac{\hbar \omega}{k_B T}} - 1}$$

ويكون العدد الكلى للماغنونات على مدى الترددات المختلفة يساوى:

$$\sum_{k} n_{k}(\omega) = \int_{0}^{\infty} D(\omega) n(\omega) d\omega \dots (8.102)$$

القصل الثامن

حيث $D\left(\omega\right)$ عدد الأنصاط الموجية في المدى ω , ω وبما أن عدد الأنماط الموجية التي لها متجه موجي ω يقع ضمن المدى ω , ω يساوي:

 $\frac{V}{\left(2\pi\right)^3} 4\pi k^2 dk$

 $D(\omega)$ فإن

$$D\left(\omega\right) = \frac{V}{\left(2\pi\right)^3} 4\pi k^2 \frac{dk}{d\omega} d\omega$$

وحيث أن:

$$\frac{d\omega}{dk} = 2\left(\frac{2JSa^2}{\hbar}\right)^{\frac{1}{2}}\omega^{\frac{1}{2}}$$

هإن

$$D(\omega) = \frac{V}{4\pi^2} \left(\frac{\hbar}{2E\sigma^2}\right)^{3/2} \omega^{1/2}(8.103)$$

وبالتعويض في المعادلة (8.102) فإن عدد الماغنونات في وحدة الحجوم يساوي

$$\sum n_{k} = \frac{1}{4\pi^{2}} \left(\frac{\hbar}{2JSa^{2}} \right)^{\frac{3}{2}} \int_{0}^{\infty} \frac{\omega^{\frac{1}{2}} d\omega}{\hbar^{\frac{3}{2}} - 1}$$

$$= \frac{1}{4\pi^{2}} \left(\frac{k_{B}T}{2JSa^{2}} \right)^{\frac{3}{2}} \int_{0}^{\infty} \frac{u^{\frac{1}{2}} d\omega}{e^{x} - 1}$$
.....(8.104)

حيث عوضنا:

$$x = \left(\frac{\hbar\omega}{k_B T}\right)$$

ويمكن إيجاد قيمة التكامل من الجداول المعروف وهمي تساوي ومكن إيجاد قيمة التكامل من الجداول المعروف وهمي تساوي $\frac{P}{a^3}$ حيث P عدد P عدد الذرات في الخلية الأولية الواحدة وهي تساوى P (sc) 2 (sc) ، و(cc) 4 (fcc) 4 (fcc) 4 (sc) . و(sc)

$$\sum n_k = \left(\frac{k_B T}{2JS}\right)^{3/2} \cdot \frac{0.0587N}{P}$$

وحيث أن المقدار $\frac{\sum n_k}{NS}$ يمثل التغير النسبي في مجموع العزوم المتوازية في وحدة الحجوم، فهو يمثل مقدار التغير النسبي في شدة التمغنط، أي:

$$\frac{\Delta M}{M(0)} = \frac{0.0587}{SP} \left(\frac{k_B T}{2JS}\right)^{\frac{N}{2}} \dots (8.105)$$

أي أن مقدار الفرق بين التمغنط عند درجة حرارة T، والتمغنط عند درجة الصغر (0) $\Delta M = M \left(T\right) - M \left(0\right)$ ونسمى هذه النتيجة بقانون بلوخ ($T^{3/2}$) وهي تتفق مع القياسات التجريبية. وتختلف مع النتيجة (8.48) التي حصلنا عليها من خلال هرض هايس وبدون أمواج اسبينية.

ومن النتائج الأخرى لنظرية الأمواج الاسبينية أن الطاقة الداخلية المناطيسية للنظام تساوى:

$$\langle E \rangle = \int D(\omega) n(\omega) \hbar \omega d\omega$$

$$\approx \int \frac{\omega^{3/2} d\omega}{\hbar \omega / \hbar \omega T} \approx |T^{5/2}| \dots (8.106)$$

مما يمني أن مساهمة الماغنونات في الحرارة النوعية للمادة الفرومغناطيسية $C_{\gamma} pprox T^{rac{3}{2}}$ تساوي: $^{-7}$

كذلك فإن الأمواج الاسبينية موجودة في المواد الفرومغناطيسية — الضدية (antiferromagnetic)، ولكن معالجتها أكثر تعقيدًا مما هي في المواد الفرومغناطيسية. وتبين الحسابات بأن طيف الماغنونات في المواد الفرومغناطيسية — الضدية يكون على النحو $\hbar\omega=Ak$ حيث A ثابت، أي أن العلاقة خطية بين Δk عندم Δk عندم Δk

لقد أوضحنا في هذا البند بأن نظرية الأمواج الاسبينية (الماغنونات) تصف بشكل جيد الحالات المستارة للنظام الفرومغناطيسي وتتفق كثير من نتائجها مع القياسات التجريبية وذلك عند درجات الحرارة المنخفضة. ولكن هذا الاتفاق يضعف عند درجات حرارة أعلى لأن عدد الأمواج الاسبينية يزداد، كما تتولد أمواج اسبينية من رتب أعلى يكون فيها عدد العزوم المنعكسة أكثر من واحد، ويؤدي كل ذلك إلى تفاعل فيما بينها وإلى إلغاء استقلال الماغنونات عن بعضها البعض. وتحتاج هذه التفاعلات إلى حسابات طوبلة ومعقدة لن نتابعها ضمن معالجتنا السبيطة.

8—10 فرومغناطيبسيه الالكاتونسات الحسرة في الفلسزات أو (Band ferromagnetism)

لقد استخدمنا هاملتونيون هيزنبرغ لوصف التفاعل التبادلي بين العزوم المغناطسيه (الزخوم الاسبينيه) المتجاورة. وكل عزم موجودٌ فوق ذرة من الذرات المرتبه في مواضع محددة هي نقاط الشبكيه البلوريه، وعزم الذرة الواحدة هو محصلة عزوم الالكترونات الموجودة في المستوى الذري الاخير المماوء جزئيًا بالالكترونات، وهذه الالكترونات تشغل حالات معينه في المستوى الذري، كما أن عزم الذرة مرتبط بها وهي في موضعها المحدد؛ فالتفاعل إذن هو تفاعل بين عزوم محددة المواقع (localized). وإذا كانت هذه الصورة تنطبق على المواد العازلة مثل الفراد العازلة عنون مثل الفراد العازلة عنون مثل الفراد العازلة عنون مثل الفراد العازلة عنون صورة التفاعل للفلزات الفرومغناطسيه مثل

المائة البدء الالتي تشتمل على الكترونات حرة لا ترتبط مع مستويات ذريه لذرة بعينها ولكنها تتحرك بحريه داخل البلورة كلها. وحسب النظرية الكميه للفلزات ولمان الدوال الموجية لهذه الالكترونات الحرة هي دوال بلوخ المعروفة، كما أن طيف الطاقة لهذه الالكترونات يتألف من شرائط طاقيه (energy bands) تفصلها فجوات طاقية، وقد تتداخل هذه الشرائط، وتشغل هذه الالكترونات شبه – الحرة الشريط الطاقي الاخير بشكل جزئي وهي تتجول فوق الذرات في البلورة، ولا تتفق صورتها الطاقي الاخير بشكل جزئي وهي تتجول فوق الذرات في البلورة، ولا تتفق صورتها الفرومغناطي سيه الشريطيه (وجود الالكترونات في شريط طاقي) أن العرم المناطيسي لذرة الواحدة لا يساوي عدداً صحيحا من ولا, فالعزم المغناطيسي لذرة الواحدة لا يساوي عدداً صحيحا من ولا, فالعزم المغناطيسي لذرة المديد يساوي 2.24, ولذرة الكوبالت 4.5, ولذرة النوكل مثلاً يخفض قيمة العزم بنسبة تركيز النحاس، وذلك لأن الالكترونات الموجودة في الشريط 48 في النحاس الى الشريط 26 في

يض ضوء ما تقدم هإن معالجة الظاهرة الفرومغناطيسية في الفلزات تتطلب معالجة كيفية ظهور الحالة الفرومغناطيسية بين الالكترونات الحرة التي تنتشر داخل البلورة وتوصف بدوال بلوخ الموجية. وتسمى هذه المعالجة "الفرومغناطيسية الجماعية للالكترونات"، وتسمى أيضًا "الفرومغناطيسية الشريطية" نظرًا لوجود الاكترونات في حالات ضمن شرائط الطاقة.

ونبدأ بإلكترونين أثنين (i, j) من مجموعة الالكترونات الحرة، ونجد الدالة الموجيه للزوج (i, j). فإذا كان الزخمان الاسبينيان لهما متوازيين في نفس الاتجاه، كانت الدالة الموجية الفضائية ((y, (r, r₂)) غير متماثله، أي:

$$\begin{split} \psi_{ij} &= \frac{1}{\sqrt{2}} \frac{1}{V} \left(e^{ik_i \cdot \eta_i} e^{ik_j \cdot \eta_j} - e^{ik_i \cdot \eta_j} e^{ik_j \cdot \eta_j} \right) \\ &= \frac{1}{\sqrt{2}} \frac{1}{V} e^{(ik_i \cdot \eta_i + ik_j \cdot \eta_j)} \left[1 - e^{-i(k_i - k_j)(\eta_i - r_j)} \right] \end{split}$$
.....(8.107)

وعليه فإن احتمال وجود الإلكترون "i" في الحجم ,d³r, والإلكترون "ر" في الحجم ,d³r هو الحجم ,d³r هو

- إن احتمال وجود الكترونين لهما زخمان متوازيان في مكان واحد يساوي
 صفرًا.
- ونتيجة لذلك عندما يكون الرخم (i) في الاتجاء ↑، فإن جميع الالكترونات المتقة مع "i" في اتجاء الرخم ↑ لا يمكن أن تحجب الإلكترون "i" عن الجهد الكولومي لتُوى الأيونات مما يؤدي إلى تخفيض طاقة الالكترون "i". ويزداد هذا التخفيض كلما زادت النسبه المثويه للالكترونات ذوات الرخم المتشابه (↑).
- ولو كان عدد الالكترونات ذوات الزخم المثبابه يساوي ٣٨ وجملنا المسافة بين الإلكترون i والإلكترون الثباني أرتساوي ٣٣ – ٣٠ م فإن احتمال وجبود الالكترون الثاني أرعلى مسافة ٣٠ من الإلكترون "i" يساوي:

$$P_{\uparrow\uparrow}(r)d\vec{r}=n_{\uparrow}dr\left\langle \left(1-\cos\left(k_i-k_j\right)\cdot r\right)
ight
angle$$
 ولو آجرينا التكامل فوق سطح فيرمي للمقدار $\left\langle \left(1-\cos\left(k_i-k_j\right)\cdot r\right)
ight
angle$ ثم عوضنا $n_{\uparrow}=\frac{n}{2}$ حوضنا آن

كثافة الالكترونــات ذوات الــزخم المـشابه حــول الالكــترون "i" وهــي تــسـاوي $P_{\uparrow\uparrow}$ ، أنها قليلة جدًا بالقرب من r=0 وتزداد تــدريجيًا مع زيـادة المقــدا k_F . وهــذا يعـني وجود تجويف حول الالكــترون "i" لا يتعـدى حجمه (-2A) مما يفيد بأن التفاعل التبادلي بين الالكــترونــات الحـرة ذوات الزخوم المتشابهة (\uparrow) تفاعل موجب (0 > 1). وهو موجود فقط بين الزخوم الاسبينيه ذات الاتجاه الواحد .

وسنحاول فيما يلي أن نجد الشرط الفيزيائي المناسب لظهور الفرومغناطيسيه بين الالكترونات الحرة. وإذا كانت الالكترونات في شريط طاقي غير مملوء تمامًا بالالكترونات فإن طاقة الإلكترون الواحد ضمن هذا الشريط (K B تعتمد على المتجه الموجي k. وعندما نأخذ التفاعل التبادلي بين عزوم الالكترونات بالاعتبار، فإن طاقة هذه الالكترونات تصبح على النحو

$$E_{\uparrow}(k) = E(k) - \frac{I n_{\uparrow}}{N}$$

$$E_{\downarrow}(k) = E(k) - \frac{I n_{\downarrow}}{N}$$
.....(8.109)

حيث nn بمثل عدد الالكترونات ذوات الزخم الفوقى 1.

 \downarrow يمثل عدد الالكترونات ذوات الزخم التحتي n_{\downarrow}

N يمثل عند المواضع في الشبيكة ، أو عند الذرات.

وبالتالي فأن $\frac{n}{N}$ بمثل متوسط عدد الالحترونات (\uparrow) في الموضع الواحد (فوق الذرة الواحدة). ويمثل المقدار (I) طاقة التفاعل، ويسمى ثابت ستونر (Stoner) نسبة إلى صاحب هذا النموذج في وصف فرومغناطيسية الالحترونات الحرة. ولو عرفنا زيادة الزخم الفوقى عن الزخم التحتى في الموضع الواحد على النحو:

$$R = \frac{n_{\uparrow} - n_{\downarrow}}{N}$$
.....(8.110)

فإن هذه الكمية R هي شدة التمنفط M بعد أن تُضرب بالمقدار R فإن هذه الكمية R وحتى نجعل المعادلات بسيطه نطرح المقدار الثابت $\frac{I\left(n_{\uparrow}+n_{\downarrow}\right)}{2N}$ من المعادلات مي المعادلات على:

$$E_{\uparrow}(k) = \overline{E}(k) - \frac{IR}{2}$$

$$E_{\downarrow}(k) = \overline{E}(k) + \frac{IR}{2}$$
(8.111)

حيث:

$$\overline{E}(k) = E(k) - \frac{I(n_{\uparrow} + n_{\downarrow})}{2N} .$$

أي أن الشريط الطاقي ينفصل إلى جزئين: جزء الالكترونات الزخم الفوقي، وآخر الالكترونات الزخم التحتي. ويعتمد مقدار الانفصال على الكمية R، أي على نسبة الاشغال النسبي للجزئين. ويمكن إيجاد هذا الإشغال باستخدام إحصاء فيرمي - ديراك، وحيث أن:

$$n_{\uparrow} = f\left(E_{\uparrow}\left(k\right)\right) = \frac{1}{e^{\left(E\left(k\right)\frac{JR}{2},E_{p}\right)\left/k_{p}T} + 1}$$

كما أن هناك علاقة مماثله للعدد $n_{\rm c}$ وعليه فإن الكمية R تساوي:

$$R = \frac{1}{N} \sum_{k} \frac{1}{e^{\left(\vec{E}(k) \cdot \frac{IR}{2} - E_{p}\right) / k_{p}T} + 1} - \frac{1}{e^{\left(\vec{E}(k) \cdot \frac{IR}{2} - E_{p}\right) / k_{p}T} + 1}$$
(8.112)

وبحصل من هذه الملاقه على حل مقبول (لا يساوي صفرًا) للكمية R تحت شروط سنجدها، مما يعني وجود تمغنط M داخل المادة رغم عدم وجود مجال مغناطيسي خارجي، أي وجود الفرومغناطيسية.

والسيرف إيجاد الحل نستمين بالعلاقة:

$$f\left(x - \frac{\Delta x}{2}\right) - f\left(x + \frac{\Delta x}{2}\right) = -f'\Delta x - \frac{2}{3!}\left(\frac{\Delta x}{2}\right)^3 f'''$$

وبناء على ذلك فإن العلاقة السابقة تصبح:

$$R = -\frac{1}{N} \sum_{k} \frac{\partial f}{\partial \overline{E}(k)} \cdot IR - \frac{1}{24} \frac{1}{N} \frac{\partial^{3} f}{\partial^{3} \overline{E}(k)} (IR)^{3} \dots (8.113)$$

ويما أن المشتق الأول لدالة فيرمى سالب، والمشتق الثالث موجب فإن

$$\left(-1 - \frac{I}{N} \sum \frac{\partial f}{\partial \overline{E}(k)}\right) R > 0$$

وحتى تكون R موجبه (ظهور الفرومغناطيسية) فإن

$$\left(-1 - \frac{I}{N} \sum_{k} \frac{\partial f}{\partial \overline{E}(k)}\right) > 0 \dots (8.114)$$

ويأخذ المشتق الأول لدالة فيرمي قيمته المظمى عندما $T \to 0$ (وتكون دالة فيرمي داله درجيه) ويكون هذا المشتق عند ذلك $\left(\overline{E} - E_F\right)$ وبالتالي فيرمي داله درجيه) ويكون هذا المشتق عند ذلك فيان:

$$-\frac{1}{N}\sum_{k}\frac{\partial f}{\partial \overline{E}} = \frac{V}{(2\pi)^{3}N}\int d^{3}k \frac{\partial f}{\partial \overline{E}}$$

$$= \frac{V}{(2\pi)^{3}N}\int d^{3}k \delta(\overline{E} - E_{F})$$

$$= \frac{1}{2}\frac{V}{N}D(E_{F})$$
(8.115)

قد أدخلنا $(\frac{1}{2})$ على النتيجة لأن التكامل فوق جزء واحد من الشريط الطاقي لنوع واحد من الالكترونـات (\uparrow) أو \downarrow . والمقـدار $(B_{\rm E})$ هـو كثافـة الحالات

للاكترونـات بـالقرب من مستوى فيرمي. وعليـه فإنـا نعـرف كثافـة الحـالات للـذرة المواحدة ولنوع واحد من الزخم (↑ أو ↓) على النحو

$$\overline{D}(\in_F) = \frac{V}{2N}D(E_F)$$
(8.116)

وبالتعويض في المعادلية (8.114) نحيصل على البشرط السلازم لظهور الفرومغناطيسية في نظام مؤلف من إلكترونات حرة كما في الفلزات:

$$-1+I\overline{D}(E_F)>0$$

: 41

$$I\overline{D}(E_F) > 1.....(8.117)$$

ويسمى هذا الشرط "شرط ستونر" للحصول على الفرومغناطيسية في الفلزات. وهو يمثل خلاصة مختصرة وواضعة لهذا النموذج. وتظهر هذه الفرومغناطيسية في بمض سبائك الفلزات؛ ونظرًا لارتباطها مع الإلكترونات الحرة التي تتحرك داخل جسم البلورة، فقد أطلق عليها أسم "الفرومغناطيسية الجوالة Tinerant وهي فرومغناطيسية ضعيفة نسبيًا، وقيمة التمغنط لها أقل كثيرًا من قيمة التمغنط في نموذج هايس.

ويتضح من هذا النموذج أن الفرومغناطيسية الشريطية قد لا تحصل حتى لو كانت درجة الحرارة منخفضة جدًا ($T \to 0$) إذا كان الشريط الطاقي واسعًا بحيث تكون $D(E_F)$ صغيرة، أي أن عرض الشريط الطاقي يجب أن يكون ضيقًا (أضيق من حد معين) حتى يتحقق الشريط السابق.

كما أن التمفنط الذاتي في هذا النموذج يعتمد على شكل الشريط الطاهي، ويتغير المغزم المفناطيسي للذرة الواحدة (عدد الماغنونات) حسب تغير الظروف الفيزيائية.

ومن خصائص هذا النموذج أيضًا أن التمغنط الذاتي فيه أقل مما هو عليه في الموذج فايس (للعزوم المحددة المواقع) لأن الطاقة الحركية للإلكترونات توثر على تخفيض فيمته. وعليه فإن درجة حرارة كيوري (T_c) للمواد في هذا النموذج (الفرومغناطيسية الشريطية) أقل مما هي في نموذج فايس.

وتتراوح فيمة ثابت ستونر ما بين $I \approx 0.4 - 0.6 eV$ ، مما يعني أن كثافة الحالات للنزرة الواحدة يجب أن تزيد عن 1.60 تقريبًا ، ويتوفر هذا الشرط في الشريط 3d للمناصر الانتقالية ، وهو شريط ضيق نسبيًا. ولكن هذا الشرط لا يتحقق لمناصر المجموعة 3d بسبب انخفاض فيمه كل من $\overline{D}(\varepsilon_F)$.

وفي جميع الأحوال فإن هذا التفاعل التبادلي (I) بين الإلكترونات الحرة يؤدي إلى ارتضاع ملحوظ لقيمة القابلية المنناطيسية للفاز الإلكتروني الحر. ولو وضعت المادة تحت تأثير مجال مغناطيسي خارجي فإن طاقة إضافية $\mu_B H \pm \mu_B H$ يجب إضافتها إلى المادلة (8.113) تصبح:

$$R = -\frac{1}{N} \sum_{k} \frac{\partial f}{\partial \overline{E}(k)} (IR + 2\mu_{\scriptscriptstyle B} H) \dots (8.118)$$

$$R = \overline{D}(E_F)(IR + 2\mu_B H).....(-8.118)$$

وحيث أن شدة التمغنط M تساوي $M=rac{N}{V}\mu_B R$ فإن نحصل من العلاقة وحيث أ

السابقة على:

$$\frac{N}{V}\mu_{B}R = M = \overline{D}\left(E_{F}\right)\left(IM + 2\mu_{B}^{2}\frac{N}{V}H\right)$$

وبالتالي هإن

$$M = 2\mu_B^2 \frac{N}{V} \cdot \frac{\overline{D}(\epsilon_F)}{1 - \overline{D}(\epsilon_F)} H \dots (8.119)$$

وبالتالي نجد أن القابلية المغناطيسية تساوي

$$\chi = \frac{\chi_*}{1 - I\overline{D}(E_F)} \dots (8.120)$$

حيث $\frac{N}{V}\overline{D}(E_F)$ وهي القابلية المغناطيسية للإلكترونات الحرة دون تفاعل بينها (الملاقة 8.32) — قابلية باولي — وقد وجد بالتجرية أن النسبة $\frac{X}{N}$ تتراوح ما بين $(4 \to 6)$ ، ولكن القابلية المغناطيسية للإلكترونات الحرة تبقى صغيرة 1 > 2 .

وللمواد الفرومغناطيسية هإن اقتراب $\overline{D}(E_F)$ من الواحد يجعل χ كبيرة جــدًا، ممــا يعــني بدايــة التحــول إلى الحالــة الفرومغناطيــسية. أي أن الــشرط $\overline{D}(E_F)$ هو الذي يحدد بداية التحول إلى الحالة الفرومغناطيسية. ولكن المواد التي تكون فيها $\overline{D}(E_F)$ دائمًا أقل من الواحد لا يحصل فيها تحول، ولكن ترتفع فيها قيمة χ فقط.

ومن ميزات هذا النموذج للفرومغناطيسية الشريطية أنه يقدم تفسيرًا جيدًا لمنا هو معروف تجريبيًا بأن متوسط العزم المغناطيسي للنرة الواحدة ليس عددًا صحيحًا من $_{\mu}$. ومع أن عدد الإلكترونات الملحق بالنرة الواحدة هو عدد صحيح، إلا أن المكترونات التكافر تتوزع على شكل أعداد غير صحيحة على شرائط الطاقة المختلفة. قفي قلز النيكل مثلاً ينفصل الشريط 36 إلى نصفين: يشتمل النصف الأول على الإلكترونات ذات العزم الفوقي (†)، والنصف الثاني على الإلكترونات (\downarrow). وعدت تأثير التمغنط الذاتي ينزاح النصف الأول بمقدار $_{\mu}$ الى الأسفل والثاني بمقدار $_{\mu}$ الى الأعلى.. وتزدي هذه الإزاحة إلى أن يكون النصف الأول مملوءًا بالإلكترونات (أي خمسة إلكترونات)، بينما يشتمل النصف الثاني على (4.4) والكترونات. وعليه فإن محصلة المزم المغناطيسي للذرة الواحدة تساوي $_{\mu}$ 0.04

وهي القيمة المشاهدة تجريبيًا. وهنا يجب النتويه بأن العزم المغناطيسي للذرة هو القيمة المتوسطة له؛ وذلك لأن الشريط الطاقي يخص جميع الإلكترونات في البلورة كما أن التمغنط ومتوسط العزم كما أن التمغنط ومتوسط العزم الدري مرتبطان معًا في هذا النموذج.

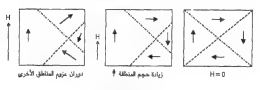
وية الفلزات الأرضية النادرة مثل (... (Gd, Tb, ...) فإن العزوم المغناطيسية للنزات تتستا عن الإلكترونات الموجودة ية المستوى 4f المملوء جزئيًّا، وية فلز الجادالينيوم (Gd) مثلاً فإن المستوى 4f مملوء إلى النصف بالإلكترونات (سبعة إلكترونات)، وعليه فإنا نتوقع أن يكون عزم الذرة الواحدة يساوي π 0، ولكن المشاهد تجريبيًّا هو π 1.63 وهنا نسال من أين جاء الفرق، وكيف تتفاعل عزوم الذرات المتجاورة لإيجاد الحالة الفرومغناطيسية π 1.63 والمناطيسية والمناطور المتجاورة لإيجاد الحالة الفرومغناطيسية والمناطقة المناطقة ا

من المروف أن الإلكترونات في المستوى 41 في ذرة ما محجوبة عن مثيلاتها في ذرة مجاورة وذلك لأن المستوى 45 محاط بالإلكترونات في المستويات 2 5p⁶ 5d¹ 6s² أما يجمل التفاعل المباشر بين الإلكترونات في المستوين 46 في ذرتين متجاورتين غير مما يجمل التفاعل المباشر بين عزوم الذرات في هذه الفلزات هو تفاعل غير مباشر يتم بواسطة إلكترونات التوصيل الحرة 2 5d¹ 6s²)، إذ تتأثر هذه الإلكترونات الحرة بواسطة إلكترونات المحرة 2 5d¹ 6s²)، إذ تتأثر هذه الإلكترونات الحرة بالمزوم الموجودة في المستوى 46 فتكتسب استقطابًا مغناطيسيًا يودي إلى عزم مغناطيسي لها مقداره 2 40 للذرة الواحدة ، وبذلك يزداد متوسط المزم الذرة وتشغل الواحدة إلى 2 10 مناطيسي لها مقداره 2 10 هذه الإلكترونات الحرة تنتشر داخل البلورة وتشغل الحالات الكمية داخل شريط الطاقة فإن عزمها المغناطيسي المكتسب يساهم في المناطرة في المستويات 4f في الذرات (بين عزم الإلكترونات 4f في ذراء أما والعزوم في المناطرة في ذرات أخرى).

Magnetic Domains الناطق الغناطيسية

إذا تناولت قطعة من الحديد العادي لرأيت بأنها ليست ممغنطة مع أن درجة حرارة الغرفة أقل كثيرًا من درجة كيوري T_c للحديد ($T_c \sim 1000K$). ولكن هذه القطعة تتجذب بسهولة تحت تأثير مجال مغناطيسي، بل وتكتسب تمغنطًا ذاتيًا بسبب هذا المجال. ويلاحظ هذا السلوك سواء كانت قطعة الحديد بلورة واحدة أو عديدة البلورات (Polycrystalline).

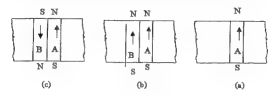
وقد توصل العلماء إلى تفسير هذه الظاهرة بأن افترضوا أن العينة الحديدية مقسمة إلى أجزاء صغيرة تسمى المناطق المغناطيسية (Domains)، تكون العزوم المناطيسية في كل منطقة منها مرتبة في اتجاه واحد محدثه تمغنطًا ذاتبًا في هذا الإتجاه، ولكن اتجاهات التمغنط الذاتي في المناطق المختلفة ليست متوازية بحيث تكون محصلة التمغنط الكلى في المينة تساوى صغرًا (انظر الشكل 8.22).



الشكل (8.22)

فإذا ما وضعت العينة تحت تأثير مجال مغناطيسي خارجي تبدأ محصلة التمغنط التكلي في العينة بالإزدياد تدريجيًا مع زيادة شدة المجال الخارجي حتى الوصول إلى الإشباع. ويعزى هذا الإزدياد التدريجي في مقدار التمغنط الكلي إلى عمليتين مستقلتين: وتتمثل الأولى في زيادة حجم المناطق التي يكون اتجاه التمغنط فيها قريبًا من اتجاه المجال الخارجي على حساب المناطق الأخرى ذوات الإتجاهات

غير القريبة من اتجاه المجال، أما العملية الثانية فتتمثل في دوران اتجاهات التمغنط في المناطق نحو اتجاه المجال الخارجي، وتحصل العملية الأولى عندما يكون المجال ضعيفًا، بينما تحصل العملية الثانية عندما يصبح المجال قويًا (انظر الشكل 8.22)

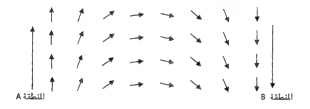


الشكل (8.23)

ونسال الآن: كي ف تتكون هذه المناطق المغناطيسية داخل المادة الفرومغناطيسية داخل المادة الفرومغناطيسية مع غياب المجال المغناطيسي الخارجي؟ وللإجابة نتصور منطقة مينية (A) داخل المينة الفرومغناطيسية. هإذا كانت العزوم داخل المنطقة A مصطفة في اتجاه واحد بسبب التفاعل التبادلي بينها هإن تمغنطًا ذاتيًا ينشآ داخل A في الإتجاه المبين (238). ولو كانت العزوم في المنطقة B المجاورة المنطقة A مصطفة في نفس إتجاه المزوم في A لكان لدينا قضيبان مغناطيسيان متلاصقان ممًا وبحيث تكون الأقطاب المغناطيسية المتشابهة متجاورة (NN, SS). ولكن هذه الحالة ليست مستقرة لأن الطاقة المغناطيسية لهذا الوضع تكون أعظم ما يمكن. أما الوضع المستقر (الأقل طاقة) فهو المبين في الشكل 23c، وهو الوضع الذي يكون فيه اتجاه التمغنط في المنطقة A. وقد وجد عمليًا وبالحساب بأن انعكاس اتجاه التمغنط في المنطقة B يبدأ عندما يصل حجم المنطقة A إلى قيمة حرجه يصبح بعدها التماعل التبادلي بين العزوم ضعيفًا عما يجعل اصطفاف العزوم في المنطقة B في نفس إتجاه التماعل التبادلي بين العزوم ضعيفًا عما يجعل اصطفاف العزوم في المنطقة B في نفس إتجاه التعامل المتحور في المنطقة A غير ممكن.

وسبب ذلك أن أثر التقاعل التبادلي (I) قصير المدى، فهو لا يمتد لمسافة أكبر من بضعة مرات من المسافة بين ذرة وأخرى مجاورة يصبح بعدها غير فعال، وعندئذ يسود تأثير التقاعل الثنائي المغناطيسي بين العزوم (أطول من مدى I) ويبدأ أتجاه التمغنط في المنطقة B بالتحول في أتجاه معاكس للتمغنط في المنطقة A. وبذلك نرى بأن الحجم الحرج للمنطقة المغناطيسية ذات التمغنط الذاتي الواحد يعتمد على عدة عوامل أهمها التفاوت في القوة بين التفاعل التبادلي والتفاعل المغناطيسي الثنائي إلى الحد الذي يضعف عنده الأول ويطغى الثاني. وفي جميع الأحوال فإن هذا الحجم الحرج لا يزيد عن بضعة ميكرومترات (10-10 meters).

إن التغير في اتجاه التمفنط في منطقة مغناطيسية بالنسبة لمنطقة أخرى مجاورة لا يتم بشكل فجائي، ولكن المناطق المتجاورة تكون مفصولة عن بعضها بطبقة صغيرة (Iayer) تشتمل على مئات من الذرات يتحول خلالها اتجاه العزوم بشكل تدريجي من اتجاه التمغنط في المنطقة الثانية المجاورة، انظر الشكل (8.24). وتسمى هذه الطبقة الفاصلة بين المنطقتين بالجدار المفاصل (أو جدار بلوخ)



الشكل (8.24): الجدار الفاصل (جدار بلوخ)

$$\Delta E_{ax} = -2JS^2 \cos \frac{\pi}{n} - \left(-2JS^2\right)$$

$$= 2JS^2 \left[1 - \cos \frac{\pi}{n}\right]$$

$$= 4JS^2 \sin^2 \frac{\pi}{2n}$$

وباعتبار أن $\frac{\pi}{n}$ زاوية صغيرة فإن هذه الطاقة للزوجين تساوي:

$$\Delta E_{exc} = \frac{JS^2\pi^2}{n^2}$$
 (8.121)

وفي خط متصل من الدرات يوجد عدد n من الأزواج، وتكون طاقة العزوم في الطبقة الفاصلة:

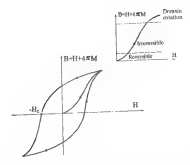
ويظهر من هذه العلاقة بأن سمك الجدار الفاصل قد يمتد مسافة كبيرة مع زيادة n. والحقيقة أن سمك هذا الجدار لا يتجاوز في جميع الحالات حوالي 300 ذرة (°1000 ه). وسبب ذلك أن هناك نوعًا من الطاقة المغناطيسية تسمى الطاقة غير المتناسسة (anisotropy energy) المتناسسة (anisotropy energy) المتناسسة في يمتها على اتجاه العزوم بالنسبة لمحاور البلورة أي تختلف قيمتها مع تغير الزاوية التي يصنعها العزم المغناطيسي مع المحور الرئيسي السهل في البلورة؛ إذ يوجد في جميع البلورات الفرومغناطيسية محور معين الرئيسي السهل في اتجاهه سها ويسمى بالإتجاه السهل (easy direction)، وهذا الإتجاه في الحديد هو (1001) بينما في الكويالت الـ 1111. وتزداد هذه الطاقة مع زيادة انحراف العزوم المغناطيسية عن الإتجاء السهل. وحيث أن العزوم ضمن الجدار انفاصل يتغير اتجاهها بشكل تدريجي هإن هذه الطاقة غير المتاسقة لخط متصل من العزوم المتجاورة تزداد قيمتها تدريجيًا حتى تقوق النقصان التدريجي للطاقة التبادلية (معادلة 21.28) مع زيادة عدد العزوم n. وعليه فإن عدد العزوم n ضمن الجدار الفاصل (وبالتالي سمك الجدار) يتحدد عند التوازن بين الطاقة التبادلية والطاقة غير المتاسقة لهذه العزوم n.

التخلف) المنحنى التمغنط في المواد الفرومغناطيسية (منحنى التخلف) (Hysteresis Curve)

عندما نأخذ قطعة من الحديد غير المعنفط (M = 0) ونضعها تحت تأثير مجال مغناطيسي خارجي فإن عملية التمغنط تبدآ من خلال إعادة ترتيب المناطق المغناطيسية (domains) وإعادة توجيه تمغنطها الذاتي، ويا بداية العملية عندما يكون المجال المغناطيسي الخارجي ضعيفًا تبدأ المناطق ذات الإتجاه القريب من اتجاه المجال الخارجي بالنمو على حساب المناطق الأخرى وذلك من خلال حركة سملة للجدران الفاصلة بين المناطق، وضمن هذا المدى (المجال الضعيف)، تكون سملة للجدران الفاصلة بين المناطق، وضمن هذا المدى (المجال الضعيف)، تكون

عملية التمغنط سهلة الإنعكاس (reversible) بحيث تعود الناطق المغناطيسية إلى وضعها السابق (ويصبح التمغنط صفرًا) إذا أعدنا المجال الخارجي إلى الصفر. أما إذا إذادت شدة المجال المغناطيسي الخارجي فإن حجم المناطق ذات الإتجاه القريب من المجال الخارجي ينمو بشكل أكبر إذ تتغلب حركة الجدران الفاصلة على ما يعيقها من النقائص والشوائب البلورية عندما يكون المجال قويًا، وتؤدي هذه الزيادة في نمو هذه المناطق إلى اختفاء بعض المناطق التي كانت موجودة ابتداءً وكان اتجاهها بعيدًا عن اتجاه المجال، وبذلك تصبح عملية التمغنط ضمن هذا المدى عملية غير منعكسة (لا يرجع التمغنط إلى الصفر إذا أعدنا المجال الخارجي إلى الصفر). ومع زيادة شدة المجال الخارجي فإن اتجاه التمغنط غير المناسب لإتجاه المجال في بعض المناطق الباقية ببدأ بالدوران قسرًا باتجاه المجال الخارجي (وهي عملية أبطأ من العمليات السابقة) حتى يصبح التمغنط داخل الميئة في اتجاه واحد.

وإذا أخذنا بإعادة المجال الخارجي تدريجياً إلى الصفر نجد أن شدة التمغنط تتناقص عائدة على مسار غير المسار الأول ولا تعود إلى الصفر، بل إلى قيمة موجبة تسمى التمغنط الباقي (remanence). وعندئذ يجب التأثير على العينة بمجال مغناطيسي في اتجاه معاكس للإتجاه الأول حتى نعيد شدة التمغنط إلى الصفر. وتسمى قيمة المجال المعاكس اللازمة لإعادة التمغنط إلى الصفر بالقوة القسرية وترمز لها بالرمز عH. وتسمى هذه الظاهرة التي تتخلف فيها قيمة التمغنط M عن متابعة التغير في شدة المجال الخارجي H بمنحنى التخلف (Hysteresis Curve) للمواد الفرومغناطيسية. (انظر الشكل 8.25)



الشكل (8.25): منحنى التمفنط ابتداءً من H = 0 وحتى الإشباع. وإذا آخذنا بخفض قيمة المجال فإن شدة التمفنط لا تعود إلى الصفر مع المجال، بل تتخلف عنه ولذا يسمى هذا المنحنى (منحنى التخلف).

ويعتمد شكل هذا المنحنى ومساحته على نوع المادة وطريقة تحضيرها، إذ يكون هذا المنحنى ضيقًا ومساحته صغيرة (قيمة H صغيرة) للمواد النقية نسبيًا (الخالية من النقائص والشوائب) والمؤلفة من طور واحد (one phase). وتسمى هذه المواد بالمواد المغناطيسية الناعمة (soft) وهي التي يزول منها التمغنط بسهوله. ولكنه (أي المنحنى) يكون واسعًا وذو مساحة كبيرة (قيمة H كبيرة) للسبائك المؤلفة من أكثر من طور واحد وغير نقية نسبيًا، ويطلق على هذه المواد اسم المواد المغناطيسية القاسية (abd) وهي التي يصعب إزالة التمغنط منها. وتستخدم المواد من النوع الأول يخ صناعة قلب المحولات الكهريائية وبعض الأشرطة المغناطيسية. أما المواد من النوع الأول النوع الألب والثاني (bigh H).

مسائل

- ا تتألف القابلية المغناطيسية لفلز ما من: مساهمة الإلكترونات الحرة، والمساهمة الديامغناطيسية للإلكترونات الداخلية في المدارات المقفلة، وياعتبار أن مساهمة الإلكترونات الحرة مؤلفة من جزئين بارامغناطيسي وديامغناطيسي، أثبت أن $\frac{Z_{cor}}{Z_{cot}} \sim \frac{Z_{cor}}{Z_{cot}} \times \frac{Z_{cor}}{Z_{cot}}$ عدد الإلكترونات الداخلية، Z_{cor} عدد الحترونات التكافق.
- ساوي Γ اثبت آن الحرارة النوعية Γ لمادة بارامغناطيسية (عند مجال H ثابت) تساوي Γ حيث Γ هو ثابت ڪيوري. Γ
- . a=2.86 آلشبيكة البلورية لفلز الحديد هي من النوع (boc) وثابت الشبيكة $T_c=1043$ وكان المزم هإذا كانت درجة حرارة كيوري للحديد تساوي $T_c=1043$ وكان المزم المناطيسي للذرة الواحدة يساوي $\mu=2\mu$ هاحسب
 - شدة التمفنط عند الاشباع (M(0)، ثم ثابت كيوري C.
 - مجال فايس الداخلي، وثابت هذا المجال ٨.
- المعلاقة للحرارة النوعية C_v عند درجات الحرارة المنخفضة لمادة فرومغناطيسية بين الكميتين $\frac{C_v}{T^2}$ Vs. $T^{\frac{3}{2}}$ لحصلنا على خط مستقيم يقطع المحور الرأسي. بين ما هي المعلومات التي يمكن الحصول عليها من ميل الخط المستقيم ومن قيمة الجزء المقطوع من المحور الرأسي.
- 5- إذا كان ثابت الطاقة المفناطيسية غير المتاسقة (تعتمد على الاتجاء) يساوي $K(Jm^3)$ ، هجد سمك الجدار الفاصل الذي يتغير فيه اتجاء العزوم تدريجيًا بين منطقتين اتجاء العزوم في الأولى يعاكس اتجاء العزوم في الثانية (أرجع إلى المعادلة 121.8).

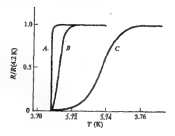
الموصلية الفائقة

Superconductivity

الفصل التاسع

الفصل التاسع الموصلية الفائقة Superconductivity

لقد تمت دراسة الخواص التوصيلية للفلزات وغيرها من المواد الصلبة في الفصل الخامس، وعرفنا من تلك الدراسة بأن المقاومة التي تبديها الفلزات للتيار الكهريائي مرتبطة مع التشتت الذي تعانى منه الإلكترونات الحرة داخل الجسم الصلب عند تصادمها مع الفونونات والشوائب البلورية ، كما أن قيمة هذه المقاومة تعتمد على نوع المادة ودرجة نقاوتها ، كما تتغير هذه المقاومة مع درجة الحرارة. وضمن هذا التفسير لظاهرة التوصيل الكهربائي، يصعب علينا أن نتخيل اختفاء هذه المقاومية لأن البلورات دائمًا تشتمل على النقائص والشوائب. ولكين العالم اليولندي (Onnes) اكتشف في عام 1911 ظاهرة جديدة وهي أن فلز الزئبق يفقد مقاومته للتيار الكهريائي تمامًا عندما يبرد إلى درجة حرارة أقل من 4.2K، أي أن المقاومة تختفي ويستمر جريان التيار الكهريائي في الفلز دون توقف ولمدة طويلة جدًا ما دامت درجة حرارة الفلز أقل من درجة معينة (To) تسمى الدرجة الحرجة. وقد اكتُشف فيما بعد عدد كبير من الفلزات (أكثر من عشرين) التي لها هذه الخاصية، ولكن الدرجة الحرجة To تختلف من مادة إلى أخرى. وتسمى هذه الظاهرة بالموصيلية الفائقة (superconductivity) إذ تصبح قيمة معامل التوصيل $T \le T_c$ عير معدودة. أي ينتقل الفلز عندما تصبح درجة حرارته لفلز في هذه الحالة غير معدودة. أي ينتقل الفلز عندما تصبح درجة حرارته الفلز عندما تصبح درجة حرارته الفلز في من حالة التوصيل العادية (normal state) إلى حالة يكون التوصيل فيها فاتَقًا (superconducting state)، ويكون هذا الإنتقال سريعًا وفجائيًا ويحدث فوق مدى صغير جدًا من درجة الحرارة يتراوح ما بين $10^{-4} + 10^{-2}$ (انظر الشكل 9.1).



الشكل (9.1): قد يكون الانتقال إلى الحالة هائقة التوصيل حادًا (A) أو متدرجًا (C)

(A) بلورة أحادية نقية من (Sn) قصدير غير نقي وعديد البلورات

واليك قائمة بدرجات الحراره الحرجة لبعض الفلزات:

الفلز	To	الفلز	Tc
Mo	0.92 K	Zn	0.87 K
Nb	9.26	w	0.012
Pb	7.19	Al	1.19
Sn	3.72	Cd	0.56
Ta	4.48	Hg	4.15
U	0.68	In	3.40
v	5.30		

وتتراوح الطاقة الحرارية k_BT_a ، عند بداية التحول الى الحالة فائقة التوصيل، من حوالي $-10^{-6} - 10$ وهي كمية ضئيلة جدا بالمقارنة مع الطاقات الاخرى المعروفة في الاجسام الصلبة مثل طاقة فيرمي، طاقة ديباي، والفجوة الطاقية بن الشرائط.

9-1 الحقائق التجريبية عن حالة التوصيل الفائق

Experimental Facts about Superconductivity

ذكرنـا أن الانتقـال الى حالـة التوصيل الفـائق هـو انتقـال حـاد وسـريع، وان المقاومة النوعيـة للمـادة تتغير من فيمتها العادية 2 الحالـة العاديـة الى الصفر عنـــما المعبح درجة الحرارة اقل من T_c .

وبسبب انعدام المقاومة في حالة التوصيل الفائق ($T \le T_c$) فأن التيار الكهرياثي يستمر في الجريان داخل المادة فائقة التوصيل مدة طويلة جداً دون ان نلاحظ اي نقصان في قيمته او اي تولد لطاقه حرارية ضائعة. ومع ذلك فأن لهذه الحالة بعض الحدود:

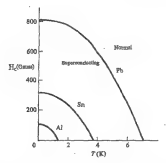
-1 اوضحت التجارب العديدة بان حالة التوصيل الفائق تختفي (او تلغى) اذا أدَّرنا على الماده بمجال مغناطيسي ذو قيمة مناسبه (بضع مثات من الجاوس) تختلف باختلاف المادة وعندئذ يعود الفلز الى حالة التوصيل العادية. وتسمى قيمة هذا المجال بالقيمة الحرجة ويرمز لها بالرمز H_c واليك قائمة ببعض قيم H_c

الفلز	(gauss) H _c	
A1	99	
Cd	30	
Hg	411	
In	293	
Mo	98	
Nb	1980	
Pb	803	
Sn	305	

وهذه القيم الحرجة للمجال المفناطيسي هي القيم عندما تكون درجة الحرارة منخفضة جدًا $T \approx 0$ وتنفير هذه القيم مع درجة الحرارة بحيث تصبح قيمة $T = T_c$ ويحصل هذا التغير $T = T_c$ ويقعًا للمعادلة:

$$H_c(T) = H_c(0) \left(1 - \frac{T^2}{T_c^2}\right) \dots (9.1)$$

(انظر الشكل 9.2)



الشكل (9.2): برثر المجال المناطيسي على الحالة فاثقة التوصيل بأن يجعل T، تتراجع إلى قيم أقل.

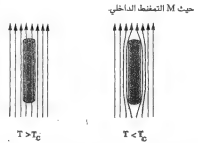
2- تختفي حاله التوصيل الفائق اذا تجاوز التيار الساري في المادة هائفة التوصيل حداً معيناً، ويعتمد هذا الحد على نوع المادة وعلى الشكل الهندسي للعينة، وترتبط هذه القيمة الحديد للتيار مع شدة المجال المغناطيسي الذي يولده التيار عند سطح العينه هائفة التوصيل وعندما تفوق شدة هذا المجال قيمة . H.

3- تظهر حالة التوصيل الفاثق ايضاً اذا كان التيار متردداً (ac) شريطه الا يكون التردد عائياً.

9-1-1 الخصائص الفناطيسية

إن من ابرز الصفات التي تميز المواد فاثقة التوصيل هي عدم قدرة المجال المغناطيسي على النفاذ الى داخل الماده، (شريطة ان تكون شدة المجال اقل من H_c). فإذا وضعنا فلزاً عادياً تحت تأثير مجال مغناطيسي وبدأنا بتبريد الفلز الى درجه حرارة اقل من $T < T_c$) لرأينا بأن خطوط الفيض لمغناطيسي (Magnetic Flux) وقد اكتشف هذه قد طُردت الى خارج المادة بشكل فجائي (انظر الشكل 9.3). وقد اكتشف هذه الظاهرة في عام 1933 المالم الألماني مايسنر (Meissner) وأطلق عليها ظاهرة مايسنر. وتمني هذه الظاهرة بأن المجال المغناطيسي داخل المادة فائقة التوصيل يساوي صفراً: وسبب ذلك أن تيارات تأثيرية تتولد ضمن طبقة رقيقة من سطح الفلز (لا تتجاوز m^{5-10}) وينشأ عنها مجال داخلي يساوي ويماكس المجال الخارجي بحيث تكون المحصلة داخل المادة تساوي صفراً، وحيث أن المجال داخل المادة يساوي:

 $B = H + 4\pi M$



الشكل (9.3): خروج المجال المغناطيسي الضعيف نسبيًا من داخل المادة فائقة التوصيل.

فإن انعدام B داخل المادة يعني بأن القابلية المغناطيسية للمادة هائقة التوصيل لساوى:

$$\chi = \frac{M}{H} = -\frac{1}{4\pi}$$

أي أن المادة فائقة التوصيل هي مادة ديامغناطيسية ترفض وجود الفيض المغناطيسي داخلها. وكما مر معنا في الفصل السابق بأن القابلية المغناطيسية لبعض الفارات العادية هي من رتبة أ-10 ≈ لا ، هإن القابلية المغناطيسية للمادة هائقة التوصيل تفوق القابلية المغناطيسية للفلز العادي بمليون مرة. ولذا يطلق عليها أحيانًا بأنها مادة ديامغناطيسية فائقة (superdiamagnetic)، أما الطاقة لوحدة الحجوم المرافقة لهذه الظاهرة فتساوى

$$-\int_{0}^{H} M \, dH = \frac{H^2}{8\pi} \quad \tag{9.2}$$

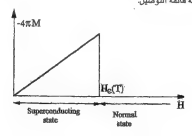
ويؤدي هذا السلوك الديامفناطيسي القوي للمواد فاثقة التوصيل إلى ظاهرة ما يسمى بالرفع المقناطيسي (magnetic levitation). ومن التجارب الروتينية أن ترى قرصًا من مادة فاثقة التوصيل (درجة حرارتها الحرجة To عالية نسبيًا) يطفو بحرية فوق قضيب مفناطيسي موضوع على سطح طاولة.

ويجب التأكيد هنا بأن ظاهرة مايسنر ليست ناتجة عن خاصية انعدام المقاومة ويجب التأكيد هنا بأن ظاهرة مايسنر ليست ناتجة عن خاصية انعدام المقاومة للمادة فائقة التوصيل، وبيان ذلك أن $E=\rho$ فإن E=0، ومن معادلات ماكسويل $\nabla \times E=-\frac{\partial B}{\partial t}=0$

 $T=T_c$ أي أن الفيض المغناطيسي داخل المادة ثابت لا يتغير عند الوصول إلى $T=T_c$ ولكن ظاهرة مايسنر تؤكد بأن B=B داخل المادة. وعليه فإن خاصية انعدام المقاومة وخاصية الدامغناطيسية التامة هما خاصيتان مستقلتان.

إن السلوك المفناطيسي للمواد فائقة التوصيل يجملنا نصنف هذه المواد إلى صنفين: النوع الأول (type I) وتسمى المواد فائقة التوصيل الناعمة، والنوع الثاني (type II) وتسمى المواد فائقة التوصيل القاسية.

النوع الأول: وسلوك هذا النوع من المواد أن المجال المناطيسي يُطرد خارج المادة ما دامت قيمته أقل H_c فإذا زادت شدة المجال المناطيسي الخارجي عن قيمة H_c ما دامت قيمته أقل H_c فإذا زادت شدة المجال المناطيسي الخارجي عن قيمة منحنى الإتزان في المستوى H_c H_c H_c الشكل H_c الحد الفاصل بين الحالة المادية والحالة فائقة التوصيل. أما الشكل H_c فيبين العلاقة بين التمغنط H_c وتكون الملاقة بينهما H_c داخل المادة وشدة المجال المناطيسي الخارجي H_c وتكون الملاقة بينهما H_c H_c عندما يكون H_c H_c أما إذا كان H_c H_c فإن المادة تمود إلى الحالة المادية، ويمكن إهمال القابلية المناطيسية للفلز وهو في الحالة العادية لأنها صغيرة جدًا بالمقارنة مع القابلية المناطيسية H_c H_c H_c الخالة فائقة التوصيل.

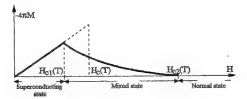


الشكل (9.4): تغير شدة التمغنط مع المجال المغناطيسي للنوع الأول I من المواد هائقة التوصيل.

النوع الثاني: وهِ هذا النوع من المواد فائقة التوصيل، يُطرد المجال المفناطيسي خارج المادة ما دامت قيمته أقل من قيمة حرجة أولى H_{α} ثم ينفذ داخل المادة بشكك جزئي إلى أن تصل فيمته إلى قيمة حرجة ثانية H_{α} تعود المادة بعدها إلى الحالة العادية ويصبح نفاذ المجال تامًّا. وبين القيمتين $H_{\alpha} < H < H_{c_1}$ تتكون المادة في حالة مختلطة (mixed state) تشتمل فيها على مناطق في الحالة العادية ومناطق أخرى في الحالة فاثقة التوصيل.

ويبين الشكل 9.5 الملاقة بين التمقنط M والمجال الخارجي H لهذا النوع من المواد. وتكون المادة في الحالة الديامغناطيسية التامة عندما $H < H_{c_1}$ وتصبح قيمة M مهملة $(M \approx 0)$ عندما $H > H_{c_2}$ وتنخفض قيمة M تدريجيًا نحو الصفر بين النيمتين H_{c_1} ، H_{c_2} ، H_{c_3} ، H_{c_4} ، H_{c_5} ،

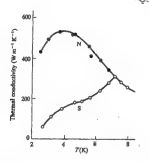
وقد ذكرنا أن القيمة الحرجة H_c للمجال المغناطيسي للمواد من النوع الأول هي من رتبة 10^2 gauss أما للمواد من النوع الثاني (القاسية) هإن القيمة الحرجة الثانية H_c قد تصل إلى gauss 10^5 gauss مناطيسيات ذوات مجالات مغناطيسية عالية.



الشكل (9.5): تغير شدة التمغنط مع المجال المغناطيسي للنوع الثاني II من المواد هائقة التوصيل.

9-1-2 الخصائص العرارية

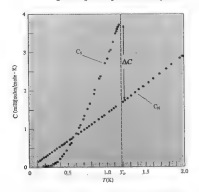
عندما درسنا الخواص التوصيلية للفلزات في الحالة العادية وجدنا أن المواد جيدة التوصيل للتيار الحراري. ولكن جيدة التوصيل للتيار الحراري. ولكن المواد فائقة التوصيل (ضمن مدى درجات الحرارة و T > T) نيست كذلك، إذ يكون توصيل المادة للحرارة ضعيفاً جداً، وينخفض معامل التوصيل الحراري (conductivity النقر الشكل 9.6). وتشير هذه النتيجة إلى أن جزءًا يسيرًا من إلكترونات التوصيل الحرة هو الذي يساهم في نقل الحرارة (أو الأنتروب).



الشكل (9.6): كيفية تغير معامل التوصيل الحراري في الحالاتين العادية وفائقة التوصيل.

ومن الخصائص الحرارية الأخرى التي تتغير بشكل جدري أيضا السعة الحرارية للفلزات في الحالة الحرارية على النعوف أن السعة الحرارية للفلزات في الحالة العالمية عند درجات الحرارة المنخفضة تعتمد على درجة الحرارة على النحو

للحد الأول مساهمة الإكترونات الحرة ويمثل الحد الأول مساهمة الإلكترونات الحرة ويمثل الحد الثاني مساهمة الفونونات. ولكن السعة الحرارية للفلزات فائقة التوصيل وضمن المدى الثاني مساهمة الفونونات. ولكن السعة الحرارة بشكل ملموس عن المعادلة المشار إليها. وعندما تتخفض درجة الحرارة إلى ما دون T نشاهد بأن قيمة T تقفز إلى قيمة اعلى بحثير من قيمتها عند T > T ، ثم تبدأ بالهبوط التدريجي مع انخفاض T إلى أن تمسيح أقل من قيمة T للفلز في الحالة العادية ، ويستمر الهبوط بعد ذلك بسرعة أكبر نحو الصفر (ويكون هذا الهبوط السريع حسب العلاقة $\frac{\Lambda^2}{T_{cs}}$ من الحد الأول في المعادلة السابقة للحالة العادية . (انظر الشكل T0 ، (9.7)



الشكل (9.7): الحرارة النوعية عند درجات الحرارة المنخفضة في الحالة العادية وفي الحالة العادية وفي الحالة فاثقة التوصيل لفلز الألومنيوم. لاحظ التغير الفجائي عند .T.

ويشبه هذا السلوك للحرارة النوعية Cv سلوك الحرارة النوعية لنظام كمّي تتفصل فيه مستويات الطاقة المستارة عن المستوى الأرضى (الطاقة الدنيا) بمقدار 20.

9-2 نموذج لندن والمعادلات الرافقة

لقد أوردنا في البند السابق بعض الخصائص الفيزياتية التي تُميز الفلزات وهي في الحالة فاثقة التوصيل. ومن أبرز هذه الخصائص ظاهرة مايسنر المتمثلة في طرد المجال المغناطيسي خارج الفلز وهو في الحالة فائقة التوصيل. وكان الأخوان في F. B. London المن من قدم تفسيرا عمليا لهذه الظاهرة. وقد افترضا في نموذجهما المقترح بأن جزءا كسريًا من العدد الكلي للإلكترونات (n)، ويساوي $\frac{n}{n}$, هو فقط الذي يساهم في التيار (Supercurrent) في حالة التوصيل الفائق. ويسمى العدد n_n بعدد السوبر إلكترونات (superlectrons)، وهو يعتمد على درجة الحرارة، أي n_n n_n ويقترب هذا العدد من العدد الكلي n_n n_n عندما تكون درجة الحرارة أقل كثيرًا من n_n أي عندما n_n n_n ولكنه ينخفض إلى الصفر الحرارة أقل كثيرًا من n_n أي عندما n_n n_n وكند من n_n عندما ترك n_n n_n عندما n_n n_n عندما n_n n_n عندما تقترب درجة الحرارة من n_n أي عندما n_n n_n عندما n_n

وسوف نوضح من خلال هذا النموذج، الفرق بين المواد ذات التوصيل العادي (normal cond.)، والمواد ذات التوصيل التام (perfect cond.) ثم المواد فائقة التوصيل (super conduction).

فقي المواد عادية التوصيل تتصادم الإلكترونات في حركتها مع الشوائب والفونونات ويكون لها زمن تراخي τ ، وتخضع المادة عند وجود مجال كهربائي E لقانون أوم $E = \rho J$ حيث E هي كثافة التيار الكهربائي، والمقاومة النوعية ρ تساوي $\frac{m}{ne^2\tau}$. أما المواد تامة التوصيل فهي تلك المواد التي لا تعاني فيها الإلكترونات أي نوع من التصادم وتسير دون إعاقة. وعند وجود مجال كهربائي E داخلها فإن معادلة الحركة لهذه الإلكترونات هي:

$$-e\vec{E} = m\frac{d\vec{v}}{dt}$$

وحيث أن كثافة التيار تساوي J=-ne ، فإنا نحصل على الملاقة:

$$\vec{E} = \frac{m}{ne^2} \frac{\partial \vec{J}}{\partial t} \dots (9.3)$$

وتعرف هذه الملاقة بمعادلة <u>لنين الأولى</u> للموصلات تامة التوصيل. وتحل هذه المادلة محل قانون أوم للمواد عادية التوصيل. ولوجمعنا هذه المعادلة مع معادلة ماكسويل $\frac{B}{\partial t} = 3 \times V$ لحصانا على العلاقة:

$$\frac{\partial}{\partial t} \left(\nabla \times J + \frac{ne^2}{m} B \right) = 0 \dots (9.4)$$

وهذه هي العلاقة العامة للمواد تامة التوصيل، ولكنها لا تعطى تفسيرًا لظاهرة مايسنر، لأن هذه المعادلة تتفق مع وجود مجال مغناطيسي منتظم وثابت داخل المادة 0 وحد وجود تيار 0 وذلك لأن 0 0 لأن 0 0 وذلك لأن 0 وذلك لأن 0 أيسنر التي تقتضي عدم وجود مجال مغناطيسي داخل المادة فاثقة التوصيل. وعليه فإن المادة تامة التوصيل 0 أيست بالضرورة مادة فاثقة التوصيل، لأن المادة التوصيل تمتاز بديامغناطيسية تامة إضافة إلى مقاومة صفرية.

وقد اكتشف الأخوان F. & H. London بأن سلوك المادة هائقة التوصيل (طرد المجال المفناطيسي خارج المادة) يمكن الحصول عليه من الملاقة (9.4) إذا جملنا الكمية بين قوسين ليست ثابتة (لا تعتمد على الزمن) فقط، بل هي تساوي صفرًا، أي أن:

$$\nabla \times J = -\frac{n_s e^2}{m} B \dots (9.5)$$

وتسمى هذه العلاقة بمعادلة لندن الثانية. وهي تفيد بأن المجال المفناطيسي B يختفي حيث تختفي ل داخل المادة فائقة التوصيل. الفصل التاسع

ولو جمعنا هذه المعادلة مع معادلة ماكسويل $\nabla \times B = \mu I$ لحصانا على

$$\nabla \times \nabla \times B = \mu \nabla \times J = -\frac{n_s e^2 \mu}{m} B$$

$$-\nabla^2 B = -\frac{n_s e^2 \mu}{m} B$$

$$\nabla^2 B = \frac{\omega_s^2}{c^2} B$$
(9.6a)

حيث:

$$c^2 = \frac{1}{\mu \in} \qquad \qquad \varpi_s^2 = \frac{n_s e^2}{m \in}$$

وكذلك يمكن الحصول على معادلة مماثلة لكثافة التيار J:

$$\nabla^2 J = \frac{\omega_s^2}{c^2} J$$
 (9.6b)

 (n_s) هي تردد البلازما لغاز إلكتروني كثافته العددية ω_s

c هي سرعة الضوء داخل المادة

وتقيد المعادلة (9.6) بشقيها بأن المادة فائقة التوصيل لايمكن أن تحتفظ بمجال مغناطيسي داخلها إلا ضمن طبقة سطحية رقيقة يمكن تقدير سمكها من المعادلة (9.6)، حيث يسمى هذا السمك "عمق الإختراق" (penetration depth)، وهو يساوى:

$$\lambda_L = \frac{c}{\omega_s} = \left(\frac{m \in c^2}{ne^2}\right)^{\frac{N}{2}}....(9.7)$$

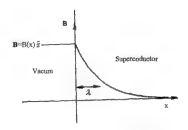
وبذلك تصبح المعادلة (9.6) على النحو:

$$\nabla^2 B = \frac{1}{\lambda_L^2} B$$

$$\nabla^2 J = \frac{1}{\lambda_L^2} J$$

x=1 ولو طبقنا هذه المعادلة عند سطح المادة هائقة التوصيل وهو الحد الفاصل x=0) بين المادة (x>0) والفراغ (x>0) عندما يكون المجال المغناطيسي في الإتجاء x=0 أي x=0 (انظر الشكل 9.8). وفي ضوء هذا الوضع المبين في الشكل فأن المادلة (9.6) تصبح x=0 ، وعليه فإن المعادلة (9.6) تصبح

$$\frac{d^2B}{dx^2} = \frac{1}{\lambda_L^2}B$$



الشكل (9.8): تتناقص شدة المجال المغناطيسي داخل المادة فالشقة التوصيل الموجودة (x > 0)

والحل المقبول فيزيائيًا لهذه المعادلة هو:

$$B(x) = B(0)e^{-\frac{x}{\lambda_L}}$$
 (9.8)

أي تتضاءل قيمة المجال أُسيًا داخل المادة وتتخفض قيمته إلى $\frac{1}{e}$ ضمن مسافة مقدارها λ_L . وتتراوح فيمة λ_L ما بين $^*\Lambda^*$ 0 لمظم الفلزات، وهي تختلف باختلاف المادة، وتعتمد على درجة الحرارة. وبالقرب من T=0 فإن جميع الإلكترونات تساهم في التيار الفائق، أي أن $n_s=n$. ومع ارتفاع درجة الحرارة

واقترابها من T_c فإن n_c نتناقص وتزداد قيمة λ_c ، ويمكن وصف كيفية اعتماد λ_c على درجة الحرارة من خلال العلاقة:

$$\lambda(T) = \frac{\lambda(0)}{\left[1 - \left(\frac{T}{T_c}\right)^4\right]^{\frac{1}{2}}}$$

حيث $\lambda(0)$ هي قيمتها عند الدرجة T=0؛ وعليه فإن λ تزداد بشكل كبير عندما T
ightarrow T وكذلك $n_c
ightarrow 0$.

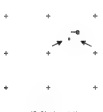
وتنطبق هذه النتيجة أيضاً على التيار (ل) الذي لا يوجد إلا ضمن هذه الطبقة السطحية الرفيقة في المناواد فائقة التوصيل، حيث تحجب هذه التيارات السطحية المغال المناطيسي من أن ينفذ إلى داخل المادة.

ومسن الواضح أن معدلات لندن قدمت وصفًا ظاهريًا صحيحًا (Phenomenological) لحالة الموصلية الفائقة في بعض الفلزات، ولكنها لم تتطرق إلى الأصول الميكروسكوبية (السلوك الإلكتروني الذي يـودي إلى هذه الحالـة) لظاهرة الموصلية الفائقة. إلا أن نتائج معالجة لندن أسهمت إيجابيًا في تطوير التفسير النظرى لهذه الظاهرة، وهذه النتائج هي:

- أ) لا ينفذ المجال المغناطيسي الخارجي إلى داخل المادة فاثقة التوصيل إلا مسافة صغيرة من رتبة A_L .
- ب) يجتمع في داخل المادة تياران: التيار الفائق وتحمله السوير إلكترونات وحمله السوير إلكترونات العادية وعددها (n-n,) و والتيار العادي وتحمله الإلكترونات العادية وعددها (n-n,) و ولكن المادة في هذه الحالة فائقة التوصيل تحمل تيارًا سطحيًا ثابتًا، مما يجعل المجال الكهريائي E داخل المادة يساوي صفرًا (انظر المعادلة 93.) و وهذا يعنى أن الإلكترونات العادية لا تتسارع ويكون التيار العادي مهملاً.

3-9 نظرية الموساية الفائقة / نظرية (BCS)

إن ظاهرة الموصلية الفائمة في الفلزات والخواص الفيزيائية المرافقة لها تشير ولى أن الغاز الإلكتروني في الفلزات موجود في طور جديد (حالة جديدة) غير عادي تتشأ عنه حالة الموصلية الفائقة. وقد استطاع العلماء الثلاثة (Schrieffer دوسولية الفائقة. وقد استطاع العلماء الثلاثة (Schrieffer) أن يقدموا اطارًا نظريًا لفهم هذا الطور الجديد للفاز الإلكتروني في عام 1957؛ ولذا فقد سمي هذا الإطار النظري بنظرية (BCS). وترتكز هذه النظرية على أن هناك تفاعلاً جاذبًا بين الإلكترونات القريبة جدًا من مستوى فيرمي ينشأ بين كل زوجين من الإلكترونات نتيجة تفاعلهما مع الفونونات في البلورة. ويمكن أن نصف هذا التفاعل الجاذب بين الزوجين على النحو: عند مرور إلكترون بالقرب من الأيونات الموجبة في البلورة فإنه يحدث تشوهًا في أوضاع هذه الأيونات (أي تتحرك عن مواضع سكونها) مما يودي إلى زيادة في كثافة الشحنة الموجبة في تلك المنطقة (انظر الشكل 9.9). ولما كانت حركة الأيونات يبقى فترة بعد ابتعاد الإلكترون الأول، مما يجعل هذا التشوه فادرًا على جذب إلكترون آخر.



الشكل (9.9)

ويصل هذا التشوه مداه بعد زمن من رتبة

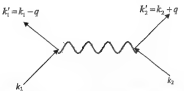
$$\left(\frac{1}{\omega_D} \sim 10^{-13} \text{ sec}\right)$$

عندما يكون الإلكترون الأول قد ابتعد مسافة تساوى:

$$\begin{pmatrix} \Delta r \sim v_F \times 10^{-13} \\ \approx 1000 A^* \end{pmatrix}$$

أي أن حجم الـزوجين اللـذين نشأ بينهما تفاعل جاذب هو "h 1000 تقريبًا. وهذا الحجم يجعل طاقة التنافر (تنافر كولوم) بينهما مهملة. ونتيجة لهذا التفاعل الجاذب بين الـزوجين فإن طاقتهما ممًا تصبح أقل مما كانت عليه قبل تزاوجهما. ومن نتائج المعالجة النظرية أن طاقة التجاذب بينهما تكون أعظم ما يمكن عندما يكون الزخمان الاسبينيان لهما متعاكسين $(\uparrow\downarrow)$ والزخمان العاديان متعاكسين يكون الزخمان الاسبينيان لهما متعاكسين $(\uparrow\downarrow)$ والزخمان العاديان متعاكسين الإلكترونـات والفونونـات قويًا وأن تكون كثافة الحالات عند مستوى فيرمي الإلكترونـات والفونونـات قويًا وأن تكون كثافة الحالات عند مستوى فيرمي $(\uparrow\downarrow)$ كان التعالم اللهائة التوصيل عند تبريدها الحالة العادية (النحاس، الفضة ...) لا تصل إلى الحالة فائقة التوصيل عند تبريدها الفلزات (Al, Pb, Nb) رديثة التوصيل في الحالة العادية فإنها تؤول إلى الحالة فائقة التوصيل عند التبريد لأن التفاعل (إلكترون – فونون) ضعيف فيها، أما الفلزات (Al, Pb, Nb) رديثة التوصيل في الحالة العادية فإنها تؤول إلى الحالة فائقة التوصيل عند التبريد لأن التفاعل (إلكترون – فونون) فيها. وتفترض هذه التوصيل عند التبريد لأن التفاعل (إلكترون – فونون) هدي من نوع (BCS) بأن الفونونات المشاركة في خلق التفاعل الجاذب هي من نوع (BCS) .

وحيث أن حركة الأيونات الموجبة هَي النّي سَاهَمتَ في خلق هذا التواصلُ بيّن الإلكترونين (تفاعل جاذب)، فإن هذا التفاعل يُعزى إلى تبادل الفونونات بين هذين الإلكترونين (انظر الشكل 9.10).



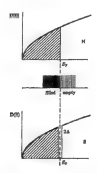
الشكل (9.10): يطلق الإلكترون الأول $\binom{k_1}{k}$ هونونًا يمتصه الإلكترون الثاني $\binom{k_2}{k}$ ويكون الزخم الكلي محفوظًا قبل وبعد عملية التبادل (k المتجه الموجى للفونون)

ويطلق على هذه الفونونات المتبادلة اسم الفونونات التخيلية (virtual) لأن ويطلق على هذه الفونونات حقيقية غير ممكن عند درجات الحرارة المنخفضة جدًّا ($T_c << \theta_D$).

ويشترط أيضًا لإيجاد تفاعل جاذب بين الزوجين أن تكون طاقة الإلكترون الأول قريبة جدًا من طاقة الثاني بحيث لا يزيد الفرق بينهما عن طاقة الفونون (مشرة هدأ من طاقة الثاني بحيث لا يزيد الفرق بينهما عن طاقة الفونون (ميمة هد). ومن الصعب أن يرتبط هذان الزوجان ممًا إذا كانا معزولين (سيما إن كان التفاعل أقل من حد أدنى معين)، ولكن العالم (كوبر) استطاع أن يبين بأن هذا الإرتباط ممكن، مهما كانت قوة التفاعل، إذا تم التزاوج بينهما بجوار المدد الهائل من الإلكترونات الموجودة في المستويات التي تقع بالقرب من مستوى فيرمي (جكك)، وذلك من خلال قاعدة باولي التي لا تسمح باجتماع إلكترونين في حالة واحدة. وبعد ذلك تمكن العلماء الثلاثة (BCS) من التوسع في تطبيق فكرة زوجي كوبر على جميع الإلكترونات بحيث تشارك جميعها في تكوين الأزواج، ويكون كوبر على جميع الإلكترونات بحيث تشارك جميعها في نظام فريد بحيث تكون الفاقة لأي زوج آخر، ولهما نفس الرخم. ولا الطاقة لأي زوج من هذه الأزواج تساوي الطاقة لأي زوج آخر، ولهما نفس الرخم. ولا

(Phase angle). وفرق الطور بين زوج وآخر متساوٍ للجميع. ويسمى هذا النظام الفريد من الأزواج الإلكترونية باسم "الجمع الكثيف" (Condensate).

ذكرنا أن الفونونات هي الـتي تـساهم في خلـق التفاعـل الجـاذب بـين الإلكترونات لتكوين الأزواج؛ ولما كانت طاقة هذه الفونونات محددة بحد أعلى هو الإلكترونات لتكوين الأزواج؛ ولما كانت طاقة هذه الفونونات محددة بحد أي أن $\delta m_{\rm C} > \delta m_{\rm C}$ فقــد افــترمن العلمـاء (BCS) بـأن الإلكترونـات الـتي تقـع طاقتهـا ضـمن الإلواج هـي تلـك الـتي تقـع طاقتهـا ضـمن الشريحة $\delta m_{\rm C} = \delta m_{\rm C} = \delta m_{\rm C}$ متوسط طاقة الفونون) (انظر الشريحة $\delta m_{\rm C} = \delta m_{\rm C}$ متوسط طاقة الفونون) (انظر



الشكل (9.11): الحالات الإلكترونية في الحالة العادية وفي الحالة فاثق التوصيل. ويمثل المقدار 20 الفجوة الطاقية المرافقة لوجود جمع الأزواج

وإذا كانت الدالة الموجية لزوج واحد مؤلف من الكترونين هي $(r_1s_1,r_2s_2)\phi$ حيث r هو موضع الإلكترون، r هو الزخم الإسبيني، هإن الدالة الموجية لمدد r من

الإلكترونات الحرة تساوي حاصل ضرب $\frac{N}{2}$ من الدوال <u>المتشابهة</u> يمثل كل منها زوجًا واحدًا (والأزواج كلها متشابهة)، أي

$$\Psi(r_1s_1,....r_Ns_N) = \phi(r_1s_1,r_2s_2).....\phi(r_{N-1}s_{N-1},r_Ns_N).....(9.14)$$

وهي تمثل حالة تكون فيها الإلكترونات مرتبطة على هيئة أزواج مشى متشابهة تمامًا.

وببدأ الآن بإيجاد الدالة الموجية لزوج واحد $(r_i s_i, r_2 s_j)^*$, وفي الحالة المادية للغاز الفيرميوني من الإلكترونات تكون جميع الحالات ضمن كرة فيرمي للغاز الفيرميوني من الإلكترونات، وجميع الحالات فوق طاقة فيرمي $E > E_F$ خالية غير مشغولة بالإلكترونات. ثم تخيلنا أننا أضغنا إلى هذا النظام المستقر زوج واحد (اثنين) من الإلكترونات (E_1, k_1) , (E_1, k_2) وكان بينهما تفاعل جاذب نشأ عن التفاعل مع الفونونات.

ونتيجة للتفاعل مع الفونونات فإن الإلكترونين (الزوجين) يغيران من المتجه الموجي لهما $(k_1 \to k_1'), (k_2 \to k_2')$ بحيث تبقى $(k_1 \to k_1'), (k_2 \to k_2')$ المرب المابقًا؛ ويكون هذا التغير محصورًا في الحالات ضمن الشريحة التي سمكها $\hbar \omega_D$. وضمن هذه الحدود فإن معادلة شرودنجر للألكترونين هي:

$$\left\{ -\frac{\hbar^2}{2m} \left(\nabla_1^2 + \nabla_2^2 \right) + U(r_1, r_2) \right\} \phi(r_1, r_2) = E\phi(r_1, r_2) = \left(2E_F + \Delta \right) \phi(r_1, r_2) (9.15)$$

حيث Δ هي طاقة الريط بينهما إضافة إلى طاقتهما عند غياب التفاعل والتي تساوي $2E_F$ وعليه فإن الدالة الشائية عندما U=0 تساوي حاصل ضرب دالتين واحدة لكل من الإلكترونين مع الإنتباء بأن $k_1=-k_2=k$ ، أي:

الفصل التاسع

$$\phi(r_1, r_2) = \left(\frac{1}{\sqrt{V}}e^{i k_1 r_1}\right) \left(\frac{1}{\sqrt{V}}e^{i k_2 r_2}\right) = \frac{1}{V}e^{i k(r_1 - r_2)} \dots (9.16)$$

ونرى من هذه الدالة المتماثلة التي تعتمد على (٢٫٢٥) بأن الدالة الاسبينية يجب أن تكون دالة فردية (singlet)، حتى تكون الدالة الكلية غير متماثلة، أي:

 $\Psi_{\text{total}} = \phi(r_1, r_2) \chi_{\text{singlet}}$

حيث

$$\chi_{\text{singlet}} = \frac{1}{\sqrt{2}} [(\uparrow \downarrow) - (\downarrow \uparrow)]$$

ويكون الزخم الإسبيني الكلي 0 = s.

وفي حالة وجود التفاعل بين الإلكترونين $U(r_1,r_2)\neq U(r_1,r_2)$ فإن الحل العام لمعادلة شرودنجر (9.15) بمكن صياغته على النحو:

$$\Psi(r_1 - r_2) = \frac{1}{V} \sum_{ij} g(k) e^{i k (\eta - r_2)} \dots (9.17)$$

شريطة أن تتحصر قيمة k للزوج ضمن الشريحة $\hbar \omega_{\scriptscriptstyle D}$ حول $E_{\scriptscriptstyle F}$ ، أي:

$$E_F < \frac{\hbar^2 k^2}{2m} < E_F + \hbar \omega_D$$

وأن تكون:

$$.g(k) = g(-k)$$

وتمثل الكمية $\left|g(k)
ight|^2$ احتمالية وجود أحد الإلكترونين في الحالة (k) والآخر في الحالة (k). وبذلك فإن:

$$\begin{cases} \rightarrow g(k) = 0 & k < k_F \\ \rightarrow g(k) = g(-k) & > \sqrt{2m(E_F + \hbar \omega_D)/\hbar^2} \end{cases} \text{ Lasice}$$

ويتمويض الحل (9.17) في معادلة شرودنجر (9.15)، شم النضرب بالدالة $r = (r_1 - r_2)$ ويحراء التكامل نحصل على e^{-ikx}

$$\frac{\hbar^2 k^2}{m} g(k) + \frac{1}{V} \sum_{k'} g(k') U_{kk'} = (2E_F + \Delta) g(k) \dots (9.18)$$

ويمثل المقدار $U_{\mu \nu}$ القيمة المتوسط للتفاعل بينهما بين الحالتين:

$$(k,-k) \rightarrow (k',-k')$$

أي:

$$U_{kk'} = \int U(r)e^{-l(k-k')r}dr......(9.19)$$

وضمن أبسط النماذج نفترض بأن $U_{k\prime}$ لا تعتمد على k وأنها سالية لأن التفاعل جاذب، أي:

$$U_{hh}$$
, = $-U_0$ الشار اليها ($U_0 > 0$)

الشريحة
$$U_{ii'}=0$$

وبالتعويض في (9.18) نجد أن

$$\left(\frac{\hbar^2 k^2}{m} - 2E_F - \Delta\right) g\left(k\right) = \frac{U_0}{V} \sum_{k'} g\left(k'\right) \dots (9.20)$$

ولو أجرينا الجمع فوق طرفي المعادلة لحصلنا على:

$$1 \approx \frac{U_0}{V} \sum_{k} \frac{1}{\frac{\hbar^2 k^2}{m} - 2E_F - \Delta} \dots (9.21)$$

ثم نحول الجمع فوق قيم k إلى تكامل، أي

$$\frac{1}{V}\sum_{k} \longrightarrow \frac{1}{(2\pi)^3} \int d^3k$$

كذلك نحول التكامل في فضاء k إلى تكامل فوق سطح كرة فيرمى:

$$\frac{1}{\left(2\pi\right)^{3}}\int\!\!d^{3}k \longrightarrow \frac{1}{\left(2\pi\right)^{3}}\int\!\!\frac{dS_{E}}{\nabla_{k}E\left(k\right)}dE \qquad \qquad E=\frac{\hbar^{2}k^{2}}{2m}$$

وعند ذلك فإن المعادلة (9.21) تصبح:

$$1 = \frac{U_0}{(2\pi)^3} \iint_{\overline{V}_E} \frac{dS_E}{E_F} \cdot \frac{dE}{2E - 2E_F - \Delta}$$

$$= U_0 D(E_F) \int_{E_F}^{E_F + ho_0} \frac{dE}{2E - 2E_F - \Delta}$$
(9.22)

$$1 = \frac{1}{2}U_0 D\left(E_F\right) \cdot \ln\left(\frac{\Delta - 2\hbar\omega_D}{\Delta}\right) \dots (9.23)$$

(لاحظ بأن المقدار $\frac{dS_g}{\nabla_k E(k)}$ ليس إلا كثافة الحالات عند مستوى فيرمي ($D(E_r)$). ومن النتيجة (9.23) فإنا نجد أن:

$$\Delta = \frac{2\hbar\omega_D}{1 - e^{\frac{2}{J_{U_0}D(B_F)}}}$$

، $\Delta <<\hbar\omega_{_D}$ وفي حالة كون التفاعل ضعيفًا ، أي $U_{\circ}\,D(E_{_F})<<1$ فإن

$$\Delta = -2\hbar\omega_D e^{-\frac{2}{2}U_aD(B_F)}.....(9.24)$$

أي أن الإلكترونين في حالة ارتباط ممًا وطاقتهما فيها أقل من طاقتهما السابقة (بدون تفاعل جاذب) بمقدار $\Delta = E_{\rm pair} \sim 2E_F < 0$. إن حصول هذا التفاعل الضعيف بين الكترونين ليكونا زوجين مرتبطين ممًا يؤدي إلى حصول حالة من عدم الاستقرار في الفاز الفيرميوني للإلكترونات الحرة الموجودة داخل كرة فيرمي، وهذه الحالة من عدم الاستقرار تؤدي بدورها إلى تكوين المزيد من هذه الأزواج

وتتكرر العملية حتى تصبح أعداد هذه الأزواج عالية الكثافة ، ويطلق عليها اسم (أزواج كوير Cooper pairs). وكل زوج مؤلف من إلكترونين متعاكسين في اتجاء المنجه الموجي وفي اتجاء المزخم الاسبيني $(k\uparrow, -k\downarrow)$. والألكترونات التي تساهم في تكوين هذه الأزواج هي تلك الواقعة ضمن الشريحة $E_F \pm \frac{1}{2}\hbar\omega_D$ ، وهذا يعني أن العدد $(\frac{1}{2}D(E_F)\hbar\omega_D)$ من الإلكترونات يتحرك ضمن شريحة تحتوي على $D(E_F)\hbar\omega_D$ من الحالات لتكوين هذه الأزواج.

ويمكن، باستخدام مبدأ عدم التحديد، أن نقدر مدى امتداد الزوج الواحد في الفضاء. ومن معرفتنا بطاقة الإلكترون في فضاء المتجه الموجي k فإن مقدار عدم التحديد في قيمــة الطاقــة يــساوي $\delta k = \delta \left(\frac{\hbar^2 k^2}{2m}\right) = \frac{\hbar^2 k}{m} \delta k$. وإذا عوضــنا $\delta E = \delta \delta \left(\frac{\hbar^2 k^2}{2m}\right) = \frac{\hbar^2 k}{m} \delta k$ فإن $\delta E = 2 \frac{2m \Delta_s}{\hbar^2 k_p}$ فإن $\delta E = 2 \Delta_s$. ومن ميـدأ عـدم التحديد ثانيـة هإن الامتداد في الفضاء الحقيقي δx يساوي $\delta x \approx \frac{1}{\delta k}$ ، أي أن:

$$\begin{split} \mathcal{S} \, x = & \frac{\hbar^2 k_F}{2m \, \Delta_{\circ}} = \frac{\hbar^2 k_F^2}{2m \, \Delta_{\circ} \, k_F} \\ \approx & \frac{\in_F}{\Delta_{\circ} \, k_F} \end{split}$$

ولما كانت النسبة $^4N_F \approx 10^8 \, cm^{-1}$ كما أن $^6N_F \approx 10^3 + 10^4$ هَإِن الدالـة الموجية للزوج الواحد من أزواج كوير تمتد لمسافة تساوي $^4N_F \approx 10^3 + 10^4$ ، وقد سبق أن قدرنا هذا الحجم بطريقة أخرى. وحيث أن عدد الإلكترونات التي تساهم في تكوين الأزواج يساوي $^4N_F \approx 10^3 \, cm^{-3}$ من العدد الكلي وأن العدد الكلي للإلكترونات في السمة الواحد يساوي $^4N_F \approx 10^{23} \, cm^{-3}$ السمة الواحد يساوي $^4N_F \approx 10^{23} \, cm^{-3}$ فإن $^4N_F \approx 10^{23} \, cm^{-3}$

نرى أنه ضمن حجم الزوج الواحد (وحجمه m^{-1} 00) توجد مراكز الثقل لأعداد أخرى من الأزواج تتراوح ما بين $10^6 o 10^6$ زوجًا. أي أن هناك ارتباطًا وثيقًا ومعقدًا أخرى من الأزواج وهي ليست جسيمات مستقلة عن بعضها البعض، ولكنها تشكل "جمعًا كثيفًا" مترابطًا، وتسلك سلوكًا جماعيًا بتوافق تام (coherent) دون تغيير في طاقة أي منهما أو في فرق الطور بينها. وحتى يحافظ هذا "الجمع الكثيف على وجوده فإنه يتحرك بين طرفي المادة فائقة التوصيل دون أن ينشأ عن هذه الحركة فرق جهد بين طرفي المادة (أي تكون مقاومة المادة تساوي صفرًا)، لأن وجود فرق جهد V يجعل هذه الأزواج تكتسب طاقة تساوي V20، وهذا يعني أن أجزاء مختلفة من هذا "الجمع" سيكون لها طاقات مغتلفة، كما يختلف فرق الطور بينها. ولو حصل ذلك لأصبحت الأزواج مفككة وانتهى وجود الجمع الكثيف من الأزواج.

BCS بعض نتائج نظریة 1-3-9

لقد رأينا في البند السابق بأن وجود تفاعل تجاذبي بين الكترونين بالقرب من مستوى فيرمي يجعل الفاز الإلكتروني غير مستقر مما يودي إلى تكوين العديد من هذه الأزواج الإلكترونية. وقد قام العلماء الثلاثة (BCS) بوصف هذه الحالة من التكاثف التعاوني لهذه الأزواج الإلكترونية بحيث يودي تكاثف هذه الأزواج إلى تخفيض الطاقة الكلية للنظام. وقد تم اختيار الدالة الموجية التي تصف الحالة الدنيا (ground state) للنظام على نحو مشابه للدالة (9.14)، ولكن باستخدام طريقة التكميم الثاني (second quantization) التي تستعمل موثرات خلق الجسيمات أو محقها (,C*,C*)، فتكون الدالة الموجية للنظام على انتحو:

$$\Psi = \prod_{k} \left(\alpha_{k} + \beta_{k} C_{k\uparrow}^{+} C_{-k\downarrow}^{+} \right) |0\rangle$$

 $\left|eta_k
ight|^2$ حيث تمثـل $\left|lpha_k
ight|^2$ احتماليـة وجــود الــزوج $k\uparrow,-k\downarrow$ ، بينمــا تمثــل المتعاليـة أن الـزوج غير موجود ($\left|lpha_k
ight|^2+\left|eta_k
ight|^2=1$) ويكون الهاملتونيون على النحو:

$$H_{\mathrm{BCS}} = \sum_{k} \in_{k} \left(C_{k}^{+} \cdot C_{k\uparrow} + C_{-k}^{+} \cdot C_{-k\downarrow} \right) + \sum_{kk'} U_{kk'} \cdot C_{k\uparrow}^{+} \cdot C_{-k\downarrow}^{+} \cdot C_{-k'\downarrow} \cdot C_{k'\uparrow}$$

حيث:

$$\in_k = \frac{\hbar^2 k^2}{2m} - \mu$$

وبعد معالجة رياضية طويلة واعتماد التفاعل الضعيف $U_0D(E_F)<1$ وأن وبعد معالجة رياضية طويلة واعتماد التفاعد $\Delta<\hbar o_0$ أي:

$$\Delta(0) = -2\hbar\omega_D e^{-\frac{2}{U_0}D(E_F)}$$

ولايجاد القيمة التقريبية للكمية $\Delta(0)$ نذكر بأن قيمة \in_F هي من رتبة ولايجاد القيمة التقريبية للكمية $D(\in_F) \approx \frac{1}{\in_F}$ وإن $U_0 \sim 0.1 \rightarrow 0.5 {\rm eV}$ وإن $(\in_F \approx 1 {\rm eV})$ 1 الخليسة الواحسدة

1 فيكون المقدار $\Delta(0)\approx 0.1$ فيكون المقدار $\Delta(0)\approx 0.1$ فيكون المقدار $\Delta(0)\approx 0.1$ فيكون المقدار $\hbar\omega_D$ في أنها تعادل جزءًا كسريًا صغيرًا $(2^{-1}-10^{-1})$ من من $\hbar\omega_D$ في أنها تعادل جزءًا كسريًا صغيرًا وبالمقارئة والمقارئة في المقارئة والمقارئة والمقارئة في المقارئة والمقارئة والمقا

أ- ومن النتائج الهامة الأخرى التي نحصل عليها من هذه النظرية قيمة طاقة التكاثف لهذا الجمع الكبير من الأزواج الإلكترونية، وتُعرّف هذه الطاقة بأنها تساوي الفرق بين طاقة الحالة الدنيا للنظام وهو في حالة الموصلية الفائقة (W_S) وهذا الفرق وطاقة الحالة الدنيا له وهو في الحالة العادية، أي ($W_S - W_N$)، وهذا الفرق يماوى:

$$W_S - W_N = -\frac{1}{2}D(\epsilon_F)\Delta^2(0)....(9.25)$$

ويمكن تفسير هذه الثنيجة بأنها ناشبئة عن انخفاض طاقة العدد $D(\in_F)\cdot \Delta$) من الإلكترونات الموجودة ضمن الشريحة التي أشرنا إليها حول Δ بمقدار Δ لكل منها عندما تتكون الأزواج.

ويمكن أن نريط بين هذه الطاقة لوحدة الحجوم والطاقة المنناطيسية اللازمة للقضاء على الحالة فائقة التوصيل عندما نضع المادة تحت تأثير مجال مغناطيسي الل. أي:

$$\frac{1}{\nu}(W_{S} - W_{N}) = -\frac{H_{c}^{2}}{8\pi}$$

$$= -\frac{1}{2}D(\epsilon_{F}) \cdot \Delta^{2} \frac{1}{\nu}$$
(9.26)

وبناء على ذلك فإنا نحصل على تقدير قيمة مH، أي:

$$H_o^2 = 4\pi D(\epsilon_F) \Delta^2 \frac{1}{V}$$
.....(9.27)

وحيث أن $V=N\Omega$ ، حيث Ω هو حجم الخلية الواحدة ($V=N\Omega$ فإن:

$$H_c^2 = 4\pi \frac{D(\epsilon_F)}{N} \frac{\Delta^2}{\Omega} \dots (9.28)$$

وبالتعويض:

$$\Omega \approx 12 \times 10^{-24} cm^3$$
, $\Delta = 1 \text{meV}$, $\frac{D(\epsilon_F)}{N} \approx \frac{1}{\epsilon_F} \sim 1 \text{state/eV}$

نجد بأن $H_c \approx 1000\,\mathrm{gauss}$ وتقارب هذه القيم المشاهدة تجريبيًا.

ب- لقد تم الحصول على النتائج السابقة عندما كان نظام الأزواج المتكاثفة معًا في الحالة الدنيا عند درجة الصفر (0 = T). وعندما تبدأ درجة الحرارة بالارتفاع تدريجيًا (T ← 0) تـزداد احتمالية تفكّـك الأزواج بسبب اكتسابها طاقة

حرارية ، وتبدأ كثافتها العددية بالتناقص. وتكون هذه العملية بطيئة في البداية عندما تكون T أقل من T ويرافق هذه عندما تكون T أقل من T ويرافق هذه العملية انخفاض متزايد في قيمة Δ من قيمتها الصفرية $\Delta(0)$ إلى أن تضمحل عند T ، أي $\Delta(T_c) = 0$. وعندئن يختفي الجمع الكثيف من الأزواج المترابطة وتزول حالة الموصلية الفائقة ويعود الفلز إلى الحالة العادية.

وقد أظهرت نظرية الموصلية الفائقة كيفية اعتماد Δ على درجة الحرارة على النحو:

ومن المالجة النظرية لحالة النظام وهو تحت درجة حرارة $T < T_c$ ، تمكن العلماء (BCS) من الحصول على قيمة T_c (وهي الدرجة التي تختفي عندها حالة الموسلية الفائقة وتصبح $0 = \Delta$)، وهي تساوي:

$$k_B T_o = 1.14 \hbar \omega_D e^{\frac{-1}{U_0 D_0(a_F)}}$$
.....(9.30)

وهذه علاقة هامة جدًا، ومنها نرى بأن T_c تعتمد على خصائص المادة: D_c هوة التفاعل U_c وعدد الحالات (الإلكترونات) $D(\in_F)$ عند مستوى غيرمى.

وتشبه هذه العلاقة التي تحدد قيمة T_0 العلاقة (9.24) التي تعطي قيمة Δ عند درجة الصفر ($\Delta(0)$. ومن مقارنتهما معًا نحصل على العلاقة ما بين ($\Delta(0)$ وهي:

$$\frac{\Delta(0)}{k_B T_o} = \frac{2}{1.14} = 1.76 \dots (9.31)$$

وهكذا فإن الطاقة الحرارية K_BT_c تساوي تقريبًا نصف الفجوة الطاقية $\Delta(0)$. ومن قياس T_c أو $\Delta(0)$ يمكن إيجاد قيمة الثابت $\Delta(0)$ وتتراوح قيمته ليعض الفلزات من $\Delta(0)$ $\Delta(0)$.

وعلى سبيل المثال فإن الدرجة الحرجة للرصاص تساوي $T_c=7.2K$ ، كما أن درجة ديباي له تساوي $\theta_c=9.6$ ، وبناء على ذلك وباستخدام الملاقة (9.30) نجد أن:

$$\frac{1}{D\left(\in_{F}\right)U_{0}} = \ln\frac{1.14k_{B}\theta_{D}}{k_{B}T_{c}} = \ln\frac{1.14 \times 96}{7.2} = 2.18$$

أي أن:

$$D(\epsilon_r)U_0 = 0.37$$

كما أن:

$$\Delta(0) = 1.76k_BT_0 \approx 11 \times 10^{-4} \, eV = 1.1 \, meV$$

F ومن النظرية (BCS)، يمكن أيضًا حساب الحرارة النوعية للمادة C وتفسير الثغير الفجائي في قيمة C عندما تتحول المادة إلى الحالة فائقة التوصيل (أنظر الشبكل 9.7). وكما هو ممروف فإن C متعمد اعتمادًا خطيًا على درجة الحرارة (عند الدرجات المنخفضة) عندما تكون T > T وتكون المادة في الحالة العادية، ولكن C تقفر بشكل حاد إلى قيمة أعلى عند T = T, ثم تبدأ قيمتها بالانخفاض تدريجيًا مع انخفاض C ، ثم يتمارع انخفاضها بشكل أسي (exponential) مع الاقتراب من C C ويشير هذا السلوك الأسي للسعة الحرارية C إلى أن هناك فجوة طاقية بين مستوى الطاقة الأرضي للنظام والمستوى المساق الذي يليه.

ولحساب C_{v} نبدأ بالانتروبي S(T) لنظام فيرميوني، وهي تساوي:

$$S(T) = -2k_B \sum_k n_k \ln n_k + (1 - n_k) \ln(1 - n_k) \dots (9.32)$$

حيث يمثل n_k دالـة التوزيـع في إحـصاء (فيرمـي -- ديــراك)، والمقــدار "2" الاتجاهـي الزخم الأسبيني.

$$arphi_k=\sqrt{arepsilon_k^2+\Delta^2(T)}$$
 , $n_k=rac{1}{e^{eta_0}+1}$
$$C_v(T)=T\,rac{dS\left(T
ight)}{dT}$$
 وتمطى السمة الحرارية بالملافة ب

كما أن:

$$\frac{dS(T)}{dT} = \sum_{k} \frac{\partial S}{\partial n_{k}} \frac{\partial n_{k}}{\partial T}$$

و كذلك:

$$\begin{split} &\frac{\partial S}{\partial n_k} = -2\,k_{\!\!B} \ln\frac{n_k}{1-n_k} = \frac{2}{T}\sqrt{\varepsilon_k^2 + \Delta^2\left(\vec{T}\right)} \\ &\frac{\partial n_k}{\partial\,T} = \frac{1}{k_{\!\!B}T^2} \frac{e^{\beta \omega_k}}{\left[e^{\beta \omega_k} + 1\right]^2} \!\left[\sqrt{\varepsilon_k^2 + \Delta^2} - T\frac{\partial}{\partial\,T}\sqrt{\varepsilon_k^2 + \Delta^2\left(\vec{T}\right)}\right] \end{split}$$

وبالتالي فإن الحرارة النوعية تساوى:

$$C_{\rm v} = \frac{2}{k_{\rm B}T^2} \sum \frac{e^{\beta \omega_{\rm k}}}{\left(e^{\beta \omega_{\rm k}} + 1\right)^2} \left[\epsilon_{\rm k}^2 + \Delta^2 \left(T\right) - \frac{T}{2} \frac{d}{dT} \Delta^2 \left(T\right) \right]$$

وبعد إجراء التكاملات اللازمة، فإنا نحصل على:

$$C_{v}(T) = \frac{\pi^{2}}{3}D(\epsilon_{F})k_{B}^{2}T \qquad (9.33)$$

 $\Delta(T)=0$ وتكون $T>T_c$ عندما

وهي نفس النتيجة المعروفة للغاز الفيرميوني عند الدرجات المنخفضة.

ولكن عندما $T=T_c$ تحصل زيادة كبيرة في $C_v(T)$ بسبب الحدد $\frac{d}{dT}\Lambda^2(T)$ و يعد حساب هذه الزيادة نجد أن:

$$C_S - C_N = 4.68D \left(\epsilon_F\right) k_B^2 T_c$$

حيث $C_{\rm S}$ للحالة فاثقة التوصيل، $C_{\rm N}$ للحالة العادية، وبالتالي فإن نسبة الزيادة تساوي:

$$\frac{C_S - C_N}{C_N} = \frac{4.68 \times 3}{\pi^2} = 1.42$$

وهي نتيجة ثابتة لا تعتمد على أي من خصائص المادة، وتتفق مع النشائج التحريبية لكثير من المواد مثل:

أما عندما تصبح $T << T_c$ فإن السعة الحرارية للمادة فائقة التوصيل تنخفض $T << T_c$ بسرعة وفق الملاقة $T << T_c$ هو $e^{-B(0)} = e^{-1.7\sqrt{T_c}}$

د ومن نتائج هذه النظرية أيضًا أن الحالة المستثارة الأولى لهذا الجمع من الأزواج فوق طاقة المستوى الأرضي لها تتمثل في تفكيك واحد من الأزواج بتأثيرات خارجية، ويكون الفرق في الطاقة بين الحالة المستثارة وحالة المستوى الأرضي يساوى:

$$\omega_k = \sqrt{\varepsilon_k^2 + \Delta_k^2} \dots (9.34)$$

ولو اعتمدنا قيمة واحدة للفجوة Δ_k ، أي أنها لا تعتمد على k وهي تساوي:

$$|\epsilon_k| < \hbar \omega_D$$
 $\Delta_k = \Delta(0)$

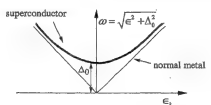
فإن:

للمادة فائقة التوصيل
$$\omega_{\underline{k}} = \sqrt{\varepsilon_{\underline{k}}^2 + \Delta^2(0)}$$

$$\omega_{\underline{k}} = |\varepsilon_{\underline{k}}|$$
 للمادة المادية
$$\omega_{\underline{k}} = |\varepsilon_{\underline{k}}|$$

ويمثل الشكل (9.12) طاقة هذه الجسيمات في

الحالة العادية ، والحالة فاثقة التوصيل. ومن الواضح وجود الفجوة Δ في طيف الطاقة للأزواج في الحالة فاثقة التوصيل. أما حالات الإلكترونات الفردية فليس لها وجود ضمن المدى ($E_F \to E_F + \Delta_0$).



الشكل (9.12): طيف الطاقة للجسيمات لفلز عادى ولفلز في حالة التوصيل الفائق.

ومن الملاقة (9.35) يمكن إيجاد كثافة الحالات لأزواج كوبر، ونرمز لها بالرمز ($D_{g}\left(\omega\right)$. ولم كانت السطوح متساوية الطاقة سطوحًا كروية في الفضاء $D_{g}\left(\omega\right)$ عدد الحالات في المدى $D_{g}\left(\omega\right)$ تساوى

$$D_{\mathcal{S}}(\omega)d\omega = \frac{2V}{(2\pi)^3} \cdot 4\pi k^2 dk \approx \frac{V}{\pi^2} k_F^2 dk \dots (9.36)$$

حيث عوضنا $k \approx k_F$ لأن $k \approx k$ تقع ضمن مدى صفير جدًا حول $\epsilon = 0$. ومن العلاقة (9.35) نجد أن:

$$\begin{aligned} \frac{d\omega}{dk} &= \frac{\varepsilon_k}{\sqrt{\varepsilon_k^2 + \Delta_0^2}} \cdot \frac{d\varepsilon_k}{dk} = \frac{\varepsilon_k}{\sqrt{\varepsilon_k^2 + \Delta_0^2}} \cdot \frac{\hbar^2 k_F}{m} \\ &= \frac{\sqrt{\omega^2 - \Delta_0^2}}{\omega} \cdot \frac{\hbar^2 k_F}{m} \end{aligned}$$

وبالتعويض في (9.36) نحصل على:

$$D_s(\omega) = \frac{mk_F}{\pi^2\hbar^2} V \frac{\omega}{\sqrt{\omega^2 - \Delta_0^2}} \dots (9.37)$$

ولكن كثافة الحالات للفلزات في الحالة العادية عند مستوى فيرمى تساوي

$$\begin{split} D(\epsilon_F) &= \frac{3}{2} \frac{N}{\epsilon_F} = \frac{3}{2} \frac{nV}{\epsilon_F} \\ &= \frac{3}{2} \frac{1}{\frac{\hbar^2}{2m} k_F^2} \cdot \left(\frac{k_F^3}{3\pi^2} \right) V = \frac{mk_F}{\pi^2 \hbar^2} V \end{split}$$

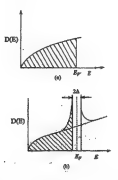
وبالتعويض في المعادلة (9.37) نجد أن كثافة الحالات $D_{s}(\omega)$ تساوي

$$D_{s}(\omega) = D(\epsilon_{F}) \cdot \frac{\omega}{\sqrt{\omega^{2} - \Delta_{0}^{2}}} \dots (9.38)$$

وعندما تكون $\Delta_k^2 > \Delta_0^2$ فإن الطاقة $E_F = 2m$ وتعدد مستويات وعندما وتكون ومناه والطاقة وعندما تكون ومناه والطاقة وعندما تكون ومناه والطاقة والطا

الطاقة للإلكترونـات الحرة مشغولة ويمود الفلـز إلى الحالة العادية. ولكن ضمن مدى من الطاقة مقـداره Δ_0 فوق مستوى فيرمي تكون كثافة الحالات للأزواج الإلكترونيـة كمـا في المعادلـة (singularity) في تمثل زيـادة كـبرى Δ_0 للفلـز في الحالة العادية المحدد Δ_0 للفلـز في الحالة العادية المحدد المحدد

عندما $D_s\left(\omega\right)$. ويمثل الشكل (9.13) رسمًا توضيعيًا للمقدار $D_s\left(\omega\right)$ ضمن المدى Δ_0



الشكل (9.13): تغير كثافة الحالات لفلز عادي (a) ولفلز في الحالة فاثقة التوصيل (b).

لقد أصبح واضحًا أن وجود فجوة طاقية Δ في الطيف الطاقي للإلكترونات في المادة فائقة التوصيل هو من أهم نتائج نظرية (BCS). وقد ظهر وجود هذه الفجوة في المادة فائقة التوصيل هو من أهم نتائج نظرية (BCS). وقد ظهر وجود هذه الفجوة جيًا المدت المتحال المتحال سريع على النعو والمعال المدت على المدت المدت

المائية التوصيل ذوات الدرجات T_{z} المائية 4-9

High-Temperature Superconductors

إن ما يحد من استخدام المواد فائقة التوصيل في الكثير من التطبيقات العملية هو انخفاض درجات الحرارة الحرجة T_c التي تصبح عندها المادة فائقة التوصيل. ومن هذه التطبيقات نقل الطاقة الكهربائية فوق مسافات بعيدة دون خسارة، وبناء المفاضط التي تولد مجالات مغناطيسية عالية.

ومند اكتشاف الظاهرة في عام 1911 وحتى 1986 لم يعرف العلماء مادة درجة حرارتها الحرجة أعلى درجة من $T_c = 23.2K$ وكانت للمادة Pa-Ra-CuO. وفي درجة حرارتها الحرجة أعلى درجة من $T_c = 23.2K$. وكانت للمادة ألم الحرجة أعلى درجة من $T_c = 35.K$ وكانت درجة التحول لها تساوي $T_c = 35.K$ ثم توالت الاكتشافات بعد أن بدأت مختبرات عديدة في العالم نشاطًا محمومًا الإيجاد مواد هائقة التوصيل عالية الدرجة $T_c = 35.K$ ومن هذه المواد ما يسمى بالمركب ($T_c = -1$) مثل $T_c = 35.K$ الذي يتحول إلى مادة هائقة التوصيل عند $T_c = 92.K$ مثل $T_c = 35.K$ مثل $T_c = 35.K$ أما المادة $T_c = 35.K$ وكذلك ما يسمى بالمركبات ($T_c = 35.K$). أما المادة $T_c = 35.K$ فقد كانت درجة التحول لها $T_c = 35.K$

إن جميع هذه المواد عائية الدرجة $_{0}$ 7 مؤلفة من بلورات مغتلطة وهي مواد هائقة $_{0}$ 4 التوصيل من النوع الثاني التي لها قيمتان للمجال المغناطيسي الحرج $_{0}$ 5 التوصيل من النوع الثاني التي لها قيمتان للمجال المغناطيسي الحرج $_{0}$ 6 الألية التي تجمل هذه المواد هائقة التوصيل عند الدرجات المائية ($_{0}$ 7 90 ك.). هل تستطيع المونونات أن توجد تفاعلاً جاذبًا قويًا بين الأزواج الإلكترونية للحصول على درجات عالية ($_{0}$ 7) أم أن هناك آلية جديدة غير مفهومة حتى الآن!

مسائل

المكن ممالجة الحالة فاثقة التوصيل باستخدام مبادئ الثرموديناميكا
 الحرارية ونبدأ بالمشتق dG للطاقة الحرة (عند ضغط ثابت):

dG = -SdT - MdH

عندما توضع المادة تحت تأثير مجال مغناطيسي H، وحيث M مقدار التمغنط.

ومن شرط استمرارية الدالة G عند نقطة التحول من الحالة فائقة التوصيل
 إلى الحالة العادية أثبت أن التغير في الانثروبي لوحدة الحجوم تساوي:

$$S_{N}-S_{S}=\left(M_{S}-M_{N}\right)\frac{dH_{e}}{dT}=-\frac{H_{e}}{4\pi}\frac{dH_{e}}{dT}$$

ومن ذلك جد الحرارة الكامنة Q عند التحول من $S \leftarrow N$ مع وجود المجال المناطيسي.

 جد كذلك فيمة التغير الفجائي في الحرارة النوعية (C_v) عند التحول (عند T_c)، واثبت أنه يساوي

$$C_{S}-C_{N}=\frac{T_{c}}{4\pi}\left(\frac{dH_{c}}{dT}\right)^{\parallel}$$

-2 إذا كانت درجة الحرارة الحرجة لفلز القصدير تساوي $T_c=3.7K$ ، وكانت القيمة الحرجة للمجال المغناطيسي تساوي 306 gauss وعانت الحرجة للتيار المار في سلك من هذه المادة عندما تكون T=2 (القيمة الحرجة للتيار هي التي تزول عندها الحالة فائقة التوصيل).

- -3 إذا كانت القيمة الحرجة للمجال المغناطيسي لعينة من مادة فائقة التوصيل $H_c = 4.2 \times 10^5 \frac{A}{m}$ وتساوي $H_c = 4.2 \times 10^5 \frac{A}{m}$ عند درجة حرارة $H_c = 4.2 \times 10^5 \frac{A}{m}$ عند درجة حرارة $H_c = 4.2 \times 10^5 \frac{A}{m}$ عند درجة حرارة $H_c = 4.2 \times 10^5 \frac{A}{m}$
- ودرجة حرارة $T_c=4.16\,K$ الزئبق إذا كانت $U_c\,D(E_F)$ ودرجة حرارة -4 حسب قيمة الكمية (0) م . $\Delta(0)$
- (i) هل تزداد أم تنقص القيمة الحرجة للمجال المغناطيسي عندما تزداد درجة الحرارة بدءًا من 0 ≈ T.
- (ii) هل القابلية المغناطيسية للمادة فائقة التوصيل سائبة أم موجبة؟ وهل تتغير مع زيادة T?

الفصل العاشر

أشباه الموصلات

Semiconductors

الفصل العاشر أشباه الموصلات Semiconductors

وهي صنف من المواد الصلبة الموصلة، ولكن موصليتها للتيار الكهربائي تقع في مدى متوسط بين المواد جيدة التوصيل والمواد العازلة. ومن خصائصها الميزة أنه يمكن إحداث تغيير في قدرتها التوصيلية من خلال التحكم في درجة الحرارة أو في كثافة الشوائب والنقائص البلورية فيها. وتكون هذه المواد (أي أشباه الموصلات) موادًا عازلة عند درجة الصفر المطلق خاصة إذا كانت بلوراتها نقية. وتتراوح قيمة (resistivity p) لهذه المواد عند درجة حرارة الفرقة ما بين المقاومة النوعية وهـنه قيمة متوسطة بين قيمتها للمواد جيدة التوصيل $10^{-3}
ightarrow 10^{9}$ ohm - cm وقيمتها للمواد العازلة (-cm) وقيمتها للمواد العازلة (-cm) وقيمتها المواد العازلة (-cm) الفصل السادس بأن شرائط الطاقة المملوءة جزئيًا بالإلكترونات هي التي تساهم في توصيل التيار الكهريائي. أما الشرائط الملوءة كليًا أو الخالية تمامًا من الإلكترونات فلا تساهم في عملية التوصيل الكهربائي. وعندما تكون الفجوة الطاقية (Eg) بين أعلى نقطة في شريط التكافؤ (Valence band) وأدنى نقطة في شريط التوصيل (Conduction band) كبيرة ($E_s \geq 5eV$) فإن المادة تكون عازلة. أما إذا لم تكن الفجوة الطاقية كبيرة (من رتبة 1eV) فإن أعدادًا من الإلكترونات يمكن أن تنتقل من شريط التكافق إلى شريط التوصيل عند درجات الحرارة العادية، إذ تكون الطاقة الحرارية المكتسبة كافية للإلكترونات للقفـز فوق الفجوة الطاقية، وتزداد هذه الأعداد مع ارتفاع درجة الحرارة. كما يُمكن أبضًا للضوء الساقط على المادة أن يُحدث نفس النتيجة إذا كانت طاقة الفوتونات كافية

للتنلب على الفجوة الطاقية (أي E_g ش $\infty \geq E_g$). ويؤدي انتقال الإلكترونات من شريط التكافؤ إلى شريط التوصيل إلى ترك حالات خالية في شريط التكافؤ أطلقنا عليها أسم "الثقوب"، وكلا النوعين من الجسيمات (الإلكترونات والثقوب) يساهم في عملية توصيل التيار الكهربائي. والمواد التي تتصف بهذه الصورة ($E_g \approx 1eV$) هي "أشباه الموسلات".

ومن الصفات الخاصة التي تُميز هذه المواد عن الفلزات أنه يمكن تغيير معامل التوصيل الكهريائي لها بشكل كبير بإضافة كميات محدودة من مواد أخرى تسمى الشوائب (Impurities). ونوع هذه الشوائب هو الذي يجعل غالبية النواقل من الإلكترونات (n) أو من الثقوب (p). وتعتبر هذه الخاصية هامة جدًا في عمل الأجهزة والأدوات الإلكترونية المُصنّعة من هذه المواد.

ومن أشهر المواد شبه الموصلة المنصران: السيلكون (Si) والجرمانيوم (Ge) ومما رياعيا التكافؤ، والبناء البلوري لهما من النوع الماسي (Diamond structure) أما المركبات شبه الموصلة فتكون من النوع AB حيث A عنصر ثلاثي التكافؤ، B عنصر خماسي التكافؤ وتسمى هذه المركبات بالمركبات (III-V) الثلاثية الخماسية. ومن الأمثلة عليها:

InSb, GaAs, InP, AlSb. : (III-V)

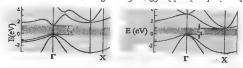
أما إذا كان A عنصرًا شائي التكافؤ، B سداسي التكافؤ فإنها تسمى المركبات (II-VI) الشائية السداسية، ومن الأمثلة عليها:

ZnS, CdSe, PbTe : (II-VI)

وإليك قائمة تبين قيمة الفجوة الطاقية ونوعها لبعض هذه المواد:

المادة	E _g (0K)	Eg(300K)	النوع
Si	1.17eV	1,12eV	Indirect
Ge	0.78	0.66	Indirect
InSb	0.24	0.17	Direct
GaAs	1.52	1.43	D
InP	1.42	1.35	D
CdSe	1.84	1.74	D
ZnS	3.90	3.60	
PbTe	0.30	0.19	D

ويتضح من هذه القائمة خاصية هامة للفجوة الطاقية بين شريط التكافؤ وشريط التوصيل، وهي أن حجم هذه الفجوة يعتمد على درجة الحرارة، والفجوة تضيق مع زيادة درجة الحرارة. ويظهر أيضًا بأن الفجوة الطاقية إما أن تكون مباشرة تضيق مع زيادة درجة الحرارة. ويظهر أيضًا بأن الفجوة مباشرة عندما تقع اعلى نقطة في شريط التكافؤ وأدنى نقطة في شريط التوصيل عند نفس النقطة في فضاء لم. ولكن إذا وقعتا عند نقطتين مختلفتين في فضاء لم هإن الفجوة تكون غير مباشرة. والفجوة في على من عنصري السيلكون والجرمانيوم هي فجوة غير مباشرة، إذ تقع النقطة الأولى عند [000] للجرمانيوم النقطة الأانية في الاتجاه [111] للجرمانيوم وفي الاتجاه [101] للجرمانيوم وفي الاتجاء [101] للجرمانيوم وفي الاتجاء [101]



(b) الفجوة غير المباشرة (Indirect) الفجوة المباشرة (b) الفجوة المباشرة (10.1)

وعليه فإن قيم المتجه الموجي لل الإلكترونات الأدنى طاقة في شريط التوصيل تقع في الاتجاه [111] للجرمانيوم وفي الاتجاه [100] للسيليكون. وضمن هذه الصورة فإن السطوح المتساوية الطاقة لهذه الإلكترونات بمكن تمثيلها بشكل تقريبي على هيئة قطع ناقص (ellipsoid) ثلاثي الأبعاد حول هذين الاتجاهين، أي على النحو

$$E(k) = \hbar^2 \left[\frac{k_x^2 + k_y^2}{2m_t} + \frac{k_x^2}{2m_t} \right] \dots (10.1)$$

حيث اعتبرت النقطة الدنيا في شريط التوصيل هي نقطة الصفر

حيث تمثل m الكتلة الفعالة للإلكترونات في الاتجاه المعامد للاتجاه [111] أو [100]

m الكتلة الفعالة للإلكترونات في الاتجاء الطولي الموازي لمحور القطع الناقص.

ومن القياسات في تجارب الرنين السيكلوتروني فإن قيمة هذه الكتل الفعالة بالنسبة لكتلة الإلكترون الحر تساوى:

	m_t	m_l
Si	0.19	0.98
Ge	0.082	1.57

1-10 كثافة النواقل الكهربائية /السلوك الذاتي

Carrier Density / Intrinsic behavior

ذكرنا أن معامل التوصيل الكهربائي لأشباه الموصلات يساوي صفرًا عند درجة الصفر (T = 0) المطلق إذ يكون شريط التوصيل خائيًا من الإلكترونات، ثم يـزداد معامـل التوصـيل مـع ارتفـاع درجـة الحـرارة بـشكل سـريم نتيجـة إشارة الإلكترونات وانتقالها من شريط التكافؤ إلى شريط التوصيل مجتازة الفجوة الطاقية بما تملكه من طاقة حرارية. وتترك الإلكترونات - عند انتقالها إلى شريط التوصيل - ثقوبًا خلفها في شريط التكافؤ، وتساهم هذه الثقوب أيضًا في عملية التوصيل. وهكذا عندما يكون وجود النواقل ناشئًا فقط عن إثارة الإلكترونات من شريط التكافؤ إلى شريط التوصيل فإن عملية التوصيل تسمى بـ عملية التوصيل الذاتي الداتي المواقفة إلى شريط التوصيل فإن عملية التوصيل المدة شبه الملائقي مصدرًا آخرًا للإلكترونات أو للثقوب خاصةً عند درجات الحرارة المتخفضة نصبيًا، ولكن كثافة هذه الشوائب قليلة جدًا بالمقارنة مع الإلكترونات الذاتية، وسوف نعود إلى ونستطيع إهمالها عند معالجة التوصيل الذاتي عند الدرجات العادية. وسوف نعود إلى المائجة أثر هذه الشوائب ودرجة تركيزها على أعداد الإلكترونات والثقوب داخل الماذة في البند القادم.

وسبب "عملية التوصيل الذاتي" في أشباه الموصلات، يمكن أن تُعزى الزيادة السريعة في معامل التوصيل إلى الزيادة الحاصلة في كثافة النواقل الكهربائية مع ارتفاع درجة الحرارة. وتختلف هذه المعورة في أشباه الموصلات بشكل واضح عن نظيرتها في الفلزات حيث تكون كثافة النواقل كبيرة وثابتة ويكون اعتماد معامل التوصيل على درجة الحرارة مرتبطًا بشكل كلي مع التغير في زمن التراخي ٢ بين التصادمات.

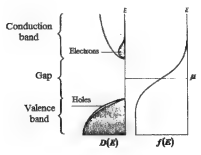
وضمن إطار السلوك الذاتي (Intrinsic behavior) لأشباء الموصلات، هإن أعداد الإلكترونات والثقوب في وحدة الحجوم عند درجة حرارة معينة (T) تخضع لتوزيع فيرمي-ديراك الاحصائي. ولكن أين نضع مستوى فيرمي (للم) وفي العادة فإن مستوى فيرمي يكون هو الحد الفاصل بين الحالات الملوءة بالإلكترونات والحالات الخالية منها، ولكن هناك فجوة طاقية في أشباء الموسلات بين المستويات

الملوءة بالإلكترونات والمستويات الخالية. ولذا فإنا نفترض بأن μ تقع ضمن هذه الفجوة الطاقية وعلى مسافة μ فوق أعلى نقطة في شريط التكافؤ (أنظر الشكل 10.2).

ومن المعروف أن دالة فيرمى تعطى بالعلاقة

$$f(E) = \frac{1}{e^{(E-\mu)/k_BT} + 1} \dots (10.2)$$

وهي تمثل احتمالية أشغال المستوى الذي طاقته تساوي E.



الشكل (10.2)

ويمكن أن نف ترض بان k_BT حيث تقع E خسمن شريط التوصيل، كما أن عرض دالة فيرمي حول μ هـو مـن رتبة ($2k_BT$ \approx) داخل الشريط.

وعليه فإن دالة فيرمي للإلكترونات داخل شريط التوصيل تصبح $f(E) \square \ e^{(B-\mu)/k_T} \(10.3)$

وحتى نحسب أعداد الإلكترونات في شريط التوصيل، فإن كثافة الحالات المتوفرة في الشريط (DE للإلكترونات في وحدة الحجوم تعطى بالملاقة

$$D(E) = \frac{1}{2\pi^2} \left(\frac{2m_b^2}{h^2} \right)^{\frac{3}{2}} E^{\frac{1}{2}}$$

وحيث أن طاقة الإلكترونات داخل الشريط تساوى:

$$E = \frac{\hbar^2 k^2}{2m_c^*} + E_c$$

فإن كثافة الحالات ضمن الشريط تساوى:

وبناء على ما تقدم فإن كثافة الإلكترونات (عددها في وهدة الحجوم) في شريط التوصيل تساوى:

وبالتعويض
$$x = \frac{E - E_c}{k_B T}$$
 نجد ان:

$$n = \frac{1}{2\pi^2} \left(\frac{2m_e^2}{R^2} \right)^{\frac{3}{2}} \left(k_B T \right)^{\frac{3}{2}} e^{\left(\mu - E_b \right) / kT} \int_0^\infty x^{\frac{1}{2}} e^{-x} dx .$$

وحيث أن التكامل
$$\frac{1}{2}\sqrt{\pi}$$
 و $x^{1/2}e^{-x}$ وحيث أن التكامل وعيث أن التكامل وحيث أن التكامل وعيث أن التكامل وعيث أن التكامل أم التكامل وعيث أن التكامل التكامل وعيث أن ال

$$n = 2 \left(\frac{2\pi \, m_e^* kT}{h^2} \right)^{3/2} e^{(\mu - E_e)/kT} \dots (10.5)$$

وينفس الطريقة يمكن حساب أعداد الثقوب في شريط التكافؤ إذ أن طاقة الثقب E داخل الشريط هي أقل من همة الشريط:

$$E = E_{\rm v} - \frac{\hbar^2 k^2}{2 \, m_{\rm h}^*}$$

كما أن احتمال وجود ثقب عند الطاقة E داخل الشريط يساوي:

$$f_h = 1 - f_e(E)$$
......(10.6)
$$: (\mu - E) >> k_B T \; \text{ if } (\mu - E) >> k_B T \;$$
ويافتراض أن

$$f_h \approx e^{(E-\mu)/k_BT}$$

أي أن كثافة الثقوب في شريط التكافؤ تساوي:

$$p = \int_{-\infty}^{E_{\nu}} D_{h}(E) f_{2}(E) dE$$

$$= \frac{1}{2\pi^{2}} \left(\frac{2m_{h}^{*}}{H^{2}}\right)^{\frac{3}{2}} \int_{-\infty}^{E_{\nu}} (E_{\nu} - E)^{\frac{1}{2}} e^{(E-\mu)/kT} dE \qquad E < E_{\nu}$$

وبإجراء التكامل على النحو البين أعلاه، نجد أن:

$$p = 2 \left(\frac{2\pi \, m_3^* \, kT}{h^2} \right)^{3/2} e^{(E_c - \mu)/k_B T} \dots (10.7)$$

إن المعادلتين (10.5) و(10.7) لتعديد كثافة الإلكترونات n وكثافة الثقوب p لا تتأثران بوجود بعض الشوائب في المادة لأن تركيز هذه الشوائب فليل جدًا

(%0.1 ≥) ووجودها لا يؤثر على شكل شريط التوصيل ولا على شريط التكافؤ. كما أن كثافة الحالات (D(E داخل الشريطين لا يطرأ عليها أي تعديل.

وبضرب المعادلتين لكل من p و n نحصل على:

$$np = 4\left(\frac{2\pi k_B T}{h^2}\right)^3 \left(m_e^* m_b^*\right)^{3/2} e^{-E_g/k_B T} \dots (10.8)$$

- حيث $E_g = E_c$ - الطاقية.

وبما أن إثارة الإلكترون إلى شريط التومبيل يخلق ثقبًا في شريط التكاهؤ فإن أعداد الإلكترونات n تساوي أعداد الثقوب، أي أن هذين النوعين من النواقل يتكونان على هيئة أزواج. ولو رمزنا للكثافة المددية لكل نوع بالرمز Intrinsic) n فإن:

$$n_i^2 = np \dots (10.9)$$

وبالتالي فإن:

 $mp = n_1^2$ ويظهر لنا من هاتين المعادلتين (10.10)، (10.9) بأن حاصل ضرب $mp = n_1^2$ لا يعتمد على مستوى فيرمي μ ، بل هو مرتبط بالفجوة الطاقية للمادة والحكتلة الفعالة في كل من الشريطين. ولذا فإن العلاقة (10.9) هي ذات طبيعة عامة وتطبق سواء كانت المادة نقية أو تحتوي على نسبة معينة من الشوائب. أي أن كثافة الإلكترونات والثقوب تخضع لما يسمى بقانون التفاعل الكتلي (Law of mass) فإذا ما أزدادت كثافة الإلكترونات π نتيجة وجود بعض الشوائب مثلاً، فإن كثافة الإن كثافة على الضرب π الشباء.

ولو وضعنا كلاً من العدد n (معادلة 10.5) أو العدد p (معادلة 10.7) مساويًا للعدد n (معادلة 10.10) لوجدنا أن

$$\mu = E_v + \frac{1}{2}E_g + \frac{3}{4}k_BT \ln \frac{m_h^*}{m_e^*} \dots (10.11)$$

ومن الواضح من هذه النتيجة أن μ تقع في منتصف الفجوة الطاقية T=0 عندما تكون T=0 ولا تختلف كثيرًا عن هذا الوضع عند درجات الحسرارة العادية لأشباه الموصلات ذات التوصيل السذاتي (Semiconductors). ولكن μ هذ تتحرك من منتصف الفجوة إلى أعلى أو إلى أسفل إذا اختلفت قيمة m_h^* كثيرًا عن قيمة m_h^* ولكن المسافة التي تتحركها عن نقطة المنتصف تبقى صغيرة خاصة إذا كانت $E_{\rm g}$ وهو شرط يتحقق في جميع أشباه الموصلات تقريبًا. ومن ذلك نرى بأن افتراضنا أن μ تقع ضمن الفجوة الطاقية عندما بدأنا بحساب الأعداد $E_{\rm g}$ هو افتراض مقبول.

رالعودة إلى المعادلتين (10.5)، (10.7)، ثم عوضنا فيهما بأن $m_e = m_h^* = m_e$ وأن $m_e^* = m_h^* = m_h^*$

$$n = 2.5 \times 10^{19} e^{(\mu - E_c)/k_B T} cm^{-3}$$

$$p = 2.5 \times 10^{19} e^{(E_{\gamma} - \mu)/k_B T} cm^{-3}$$

وبالتالي فإن الكثافة العددية الذاتية ni يمكن كتابتها على النحو:

$$n_{i} = 2.5 \times 10^{19} \left(\frac{m_{e}^{*}}{m} \right)^{3/4} \left(\frac{m_{h}^{*}}{m} \right)^{3/4} \left(\frac{T}{300} \right)^{3/2} e^{\frac{E_{g}}{2k_{g}T}} cm^{-3} \dots (10.12)$$

2-10 الشوائب في أشباه الموصلات

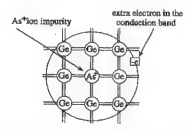
(Impurities in Semiconductors)

إن الحكافة العددية الذاتية للنواقل الكهربائية $_{\rm ii}$ ، $_{\rm ii}$ ، والتي يمكن حسابها من المعادلة (10.12) عند درجة حرارة الغرفة (300K) ليست كبيرة ، فهي تساوي $_{\rm ii}$ $_{\rm ii}$ 1.5×10 $^{\rm ii}$ $_{\rm ii}$ $_{\rm ii}$ $_{\rm ii}$ $_{\rm ii}$ 1.5×10 $^{\rm ii}$ $_{\rm ii}$ $_{\rm ii}$ $_{\rm ii}$ $_{\rm ii}$ 1.5×10 $^{\rm ii}$ $_{\rm ii}$

ويؤدي وجود هذه الشوائب داخل المادة إلى زيادة أعداد النواقل الكهربائية إما بتحرير الإلكترونات وانتقالها إلى شريط التوصيل، أو بقبول الإلكترونات من شريط التكافؤ وخلق الثقوب فيه. أى أن هذه الشوائب نوعان:

نوع يمنح الإلكترونات للبلورة بتحريرها لتنتقل إلى شريط التوصيل، ويسمى هذا النوع بالذرات المانحة (Donors).

ونوع آخر يقبل الإلكترونات (يأخذها) من شريط التكافؤ، ويسمى هذا النوع بالنرات القابلة (Acceptors). وتوجد النرات المائحة داخل البلورة شبه الموصلة عندما تحل ذرة خماسية التكافؤ (مثل P, As, Sb) محل إحدى ذرات الجرمانيوم رياعية التكافؤ. وحتى تندمج النرة خماسية التكافؤ في الشبيكة البلورية لمادة الجرمانيوم فإنها تحتاج إلى أربعة من إلكتروناتها لتشارك في الروابط الأربعة مع ذرات الجرمانيوم المجاورة، وعصبح الإلكترون الخامس لا مكان له في هذه الروابط، ولكنه يبقى داخل البلورة مرتبطًا ارتباطًا ضعيفًا مع النرة المائحة التي حلت محل ذرة (Ge) وأصبحت تحمل شحنة موجبة. وهذه الصورة للنرة المائحة تشبه صورة النرة الميدروجينية: نواة تحمل شحنة موجبة واحدة في المركز ويدور حولها إلكترون التكافؤ الخامس في وسط



الشكل (10.3): تمثيل وجود ذرة مانحة خماسية التكافؤ داخل بلورة الجرمانيوم.

ويمكن لهذه الندة شبه الهدروجينية أن تتأين ويتحرر الإلكترون ليتحرك بحرية داخل البلورة، أي —بلغة أخرى— أن ينتقل إلى شريط التوصيل. ولحساب طاقة الإشارة وطاقة التأين لهذا الإلكترون المرتبط ارتباطًا ضعيفًا مع المنزة الأم فإنا نستخدم العلاقة المعروفة لمستويات الطاقة لنرة الهيدروجين مع الأخذ بعين الاعتبار ما يلي:

- يتحرك الإلكترون داخل بلورة (الجرمانيوم) ولذا يجب استخدام الكتلة الفعالة "m بدلاً من الكتلة الحرة "m للإلكترون.
- $\frac{e^2}{r}$ بدلاً من $\frac{e^2}{e \, r}$ بدلاً من فإن طاقة كولم تصبح بدلاً من حيث = هو ثابت العزل لمادة الجرمانيوم.
 - وحيث أن مستويات الطاقة لذرة البيدروجين تعطى بالعلاقة:

$$E_n = -\frac{1}{2} \frac{e^4 m}{\left(4\pi \in h^2\right)^2} \frac{1}{n^2} \approx -\frac{13.6}{n^2} eV$$

فإن طاقة الإلكترون المرتبط مع الذرة المانحة تعطى بالمعادلة

$$E_d = -\frac{13.6}{n^2} \cdot \left(\frac{\underline{m}^*}{\underline{m}}\right) \cdot \frac{1}{\epsilon^2} eV \dots (10.13)$$

كما أن نصف قطر مدار هذا الإلكترون حول الذرة المانحة يساوي

$$r_d = a_B \left(\frac{m}{m^*}\right) \in \dots (10.14)$$

حيث aB هو نصف قطر بور لذرة الهيدروجين (°a 0.51.4 ≈ a). وعلى سبيل المثال فإن قيم هذه الكميات لمادة الجرمانيوم مثلاً تساوي

(طاقة التأين)
$$E_d \approx 10 \, meV$$

(نصف قطر المدار)
$$r_d \approx 40 A^\circ$$

حيث عوضنا:

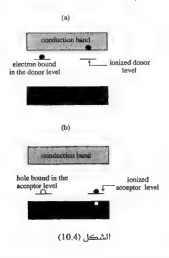
$$n=1$$
 $\frac{m^*}{m} \approx 0.2$ $\epsilon = 16$

أما لمادة السيليكون ($0.3 \approx \frac{m^{"}}{m}$ و 2 = 3) فإن هذه القيم تساوي:

 $.r_d \approx 20 A^{\circ} \cdot E_d \approx 40 \, meV$

وهكذا فإن طاقة الربط للإلكترون الخامس في الذرة المانحة صغيرة جدًا بالمقارنة مع الفجوة الطاقية ، ولذلك فمن السهل أن ينفصل هذا الإلكترون عن الذرة المانحة وينتقل إلى شريط التوصيل عند حصوله على طاقة حرارية (k_BT) من رتبة E_d وعليه فإن مستوى طاقة الربط يقع على مسافة صغيرة جدًا (40 meV) من قاع شريط التوصيل (أنظر الشكل 40 meV).

أما السحابة الإلكترونية لهذا الإلكترون الخامس فتغطي حجمًا في البلورة يساوي $\frac{4\pi}{3}r_d^3$ ويشتمل هذا الحجم على حوالي ألف ($\frac{10^3}{3}$) من ذرات الجرمانيوم أو السيليكون وهو حجم كبير نسبيًا.



لقد وصفنا الذرة المائحة خماسية التكافؤ، أما إذا كانت الذرة الشائبة للاثية التكافؤ (مثل B, Ga, In) فإن اندماجها في البناء البلوري لمادة الجرمانيوم أو السيليكون يقتضي أن تحصل على إلكترون رابع لأن أحد الروابط الأربعة مع الدرات المجاورة ينقصه إلكترون. أي أن هذه الذرة ثلاثية التكافؤ تشبه أيونًا سالبًا يرتبط معه ثقب موجب. ولكن هذا الثقب الموجب لا يبقى قريبًا من الذرة الشائبة، إذ ينتقل إلى ذرات أخرى من الجرمانيوم أو السيليكون التي تعطى بدورها إلكترونًا للمكان الخالي. وعليه فإن الثقب يحوم حول الأيون السالب (الذرة الشائبة) أنظر الشكل (10.4b)، ولتحرير هذا الثقب من ارتباطه مع الأيون السالب ليصبح حرًا الشكل (10.4b)، ولتحرير هذا الثقب من ارتباطه مع الأيون السالب ليصبح حرًا الميدروجينية كما فعلنا في حالة الذرة المائحة الخماسية. وهذه الطاقة E هي من نفس رتبة E في حالة الذرة الشائبة الخماسية. والفرق بينهما يعتمد على الفرق بين الكتاون أس في الكتاون أس في من شريط شريط التوسيل.

وتسمى النرات الشائبة ثلاثية التكافؤ بالنرات القابلة (Acceptors) لأنها تأخذ إلكترونًا من شريط التكافؤ، ولهذا فإن مستوى طاقة الربط للثقب حول الأيون السالب يكون فريبًا جدًا من قمة شريط التكافؤ.

يتضع لنا مما تقدم بأن الشوائب الفاعلة في أشباه الموصلات تشكل مصدرًا للنواقل الكهربائية (الإلكترونات في شريط التوصيل والثقوب في شريط التكافز) لأن الطاقة اللازمة لتحرير الإلكترونات أو الثقوب صغيرة جدًا بالمقارنة مع الفجوة الطاقية E₂. وتقع مستويات الطاقة لهذه الشوائب داخل الفجوة الطاقية وعلى مسافة قريبة جدًا من حافة شريط التوصيل للإلكترونات، وعلى مسافة مشابهة من حافة شريط التوصيل للإلكترونات، وعلى مسافة مشابهة من حافة شريط التوصيل للإلكترونات، وعلى مسافة مشابهة من حافة شريط التقوب. وهي مستويات محددة المواقع توجد حيث توجد ذرات

الشوائب. وتبقى هذه المستويات غير متصلة ما دامت الكثافة العددية لـذرات الشوائب منخفضة نسبياً. ولكن إذا أزدادت هذه الكثافة واصبحت المسافة بين ذرات الشوائب قريبة من 2 فإن السحب الإلكترونية (أو سحب الثقوب) تتداخل فيما بينها وعندئنز فإن مستويات الطافة تتحد مشكلة ما يسمى بشريط الشوائب (Impurity band). وتقدر الكثافة العددية للشوائب التي يحصل عندها ذلك بحوالي -10^{19} cm⁻³) وتسمى بالكثافة الحرجة. ولكنا لن نتابع هذا الموضوع، وسنكتفي في ممالجتنا بالافتراض بأن الكثافة العددية للشوائب دائمًا أصغر كثيرًا من الكثافة الحرجة.

1-2-10 كثافة النواقل ومستوى فيرمى في أشباه الموسلات المحتوية على الشوائب

Carrier density and Fermi level in Doped Semiconductors

عندما تحتوي المادة شبه الموصلة على الشوائب بتركيز معين فإن مستوى فيرمي μ يتفير موضعه داخل الفجوة الطاقية مع تغير درجة الحرارة ومع الكثافة العددية للشوائب وطاقة تأينها، وسنحاول إيجاد علاقة تحدد موضع μ كما فعلنا في المعادلة (10.11). وسوف نستخدم الرموز التالية:

 $N_d - n_d = N_d^+ \longrightarrow$ الكثافة العددية للذرات المانحة المثاينة

حيث أن بعض الذرات يكون متأيثًا ("N) وتعطي إلكترونات إلى شريط التوصيل، والبعض الآخر يبتى متعادلاً (na)، وتعتمد النسبة بينهما على دالة التوزيع عند درجة الحرارة المعينة.

لقد رأينا في البند السابق بأن أعداد الإلكترونات الذاتية (\mathbf{n}) من المادلة الجرمانيوم عند درجة حرارة الفرفة (300K). وهذه أعداد صغيرة بالقارنة مع كثافة الجرمانيوم عند درجة حرارة الفرفة (300K). وهذه أعداد صغيرة بالقارنة مع كثافة أعداد ذرات الشوائب. وعلى سبيل المثال فإن عدد ذرات الجرمانيوم في السم الوحل (10 -4.4 ولو كانت درجة تركيز الشوائب تساوي (10 -4.4 ولو كانت درجة تركيز الشوائب تساوي (10 -6) من عدد ذرات الجرمانيوم لكان لدينا 10 -4.4 ذرة شائبة. ولو تأين من هذه الذرات الشائبة 11 (10 -10) لكان عدد الإلكترونات المتوفرة من هذه الذرات الشائبة لشريط التوصيل يساوي 10 -4.4 أو لوو عدد يفوق عدد الإلكترونات الذاتية لشريط التوصيل يساوي 10 -4.4 أو لهو عدد يفوق عدد الإلكترونات الذاتية عالبية النواقل، ونستطيع أن نفترض أن 10 -7 مند درجات الحرارة العادية. وعليه ويالاعتماد على المعادلة (10 -10) فإن كثافة الثقوب 10 -10 ماموس. خفض اعداد الثقوب (إذ يتحد جزء من هذه الإلكترونات مع الثقوب في شريط خفض اعداد الالتحترونات بالعلاقة:

$$n \approx N_d^*$$
 (10.15)

كما أن أعداد الذرات غير المتأينة تساوي:

$$n_d = N_d f(E_g - E_d)$$
.....(10.16)

لأن آعداد النرات غير المتأينة يساوي آعداد الإلكترونات التي لها طاقة تساوي $\left(E_g-E_d\right)$ (أنظىر الشكل 10.4)، f دالة غيرمي، E_d طاقة التأين للنرة ألمانحة، وهكذا فإن:

$$n_d = N_d \frac{1}{e^{(E_g - E_d - \mu)\beta} + 1} \dots (10.17)$$

$$\beta = \frac{1}{k_B T}$$

وحيث أن:

$$n\approx N_d^+=N_d-n_d$$

فإن:

$$n = N_d \frac{1}{e^{(p-E_g+E_d)\beta} + 1} \dots (10.18)$$

ومن المعروف بأن μ تقع بين مصدر الإلكترونات والحالات المستقبلة لها قي شريط التوصيل. أي أن μ يجب أن تقع بين مستويات النزات المانحة وقاع شريط التوصيل وذلك عندما تكون أعداد الإلكترونات القادمة من الشوائب هي المسيطرة. وعليه فإن:

$$(\mu - E_g + E_d) > 0$$
, and $\mu > E_g - E_d$

وبالتالي فإن المعادلة (10.18) تصبح عند درجات الحرارة المنخفضة كما يلي:

$$n = N_d e^{-\beta(\mu - E_g + E_d)}$$
.....(10.19)

وباستخدام الملاقة (10.5) التي تعطي عدد الإلكترونات في شريط التوصيل وباستخدام الملاقة ما التي تعطي عدد الإلكترونات في ماين مايد: $n_0=2.5\times 10^{19}\,cm^{-3}$ حيث $n=n_0\,e^{\beta(\mu-E_c)}$

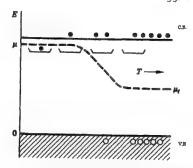
$$n = n_0 e^{\beta(\mu - E_g)} = N_d e^{-(\mu - E_g + E_d)\beta}$$
....(10.20)

ومن هذه العلاقة نحصل على:

$$\mu = E_z - \frac{1}{2}E_d + \frac{1}{2}k_BT \ln \frac{N_d}{n_0} \dots (10.21)$$

أي أن مستوى فيرمي يقع في منتصف المسافة بين مستويات الذرات المانحة وقاع شريط التوصيل عندما تكون 0 = T. ويذلك فإن مساهمة ذرات الشوائب في توفير

الإلكترونات هي المساهمة الكبرى عند درجات الحرارة المنخفضة. وعندما ترتفع درجات الحرارة فوق الدرجات الغادية بحيث تزداد أعداد الإلكترونات الذاتية (\mathbf{n}_i) هوق أعداد إلكترونات الشوائب فإن مستوى فيرمي ينزل إلى منتصف الفجوة الطاقية \mathbf{n}_i كما مر معنا سابقًا. ويبين الشكل (\mathbf{n}_i) كيفية تغير موضع \mathbf{n}_i مع ارتفاع درجة الحرارة.



الشكل (10.5): تغير موضع مستوى فيرمي مع زيادة درجة الحرارة لمادة شبه موصلة فيها شوائب من الذرات المانحة.

وبالمودة إلى الملاقة (10.20) وإعادة ترتيبها نجد أن:

$$e^{2\left(\mu-E_z\right)\beta}=\frac{N_d}{n_0}\;e^{-\beta E_d}$$

وبالتالى فإن:

$$n = n_0 e^{(\mu - E_g)\beta} = n_0 \left(\frac{N_d}{n_0}\right)^{1/2} e^{-\beta \frac{E_d}{2}}$$

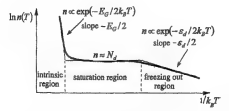
$$n = (n_0 N_d)^{V_2} e^{-\beta \frac{E_d}{2}} \dots (10.22)$$

وهذه نتيجة صحيحة عند إهمال أعداد الثقوب p وعندما تكون الشوائب القابلة (acceptors) قليلة جدًا أو غير موجودة. ويتضح من هذه العلاقة (10.22) بأن أعداد الإلكترونات تزداد أسيًا مع أرتفاع درجة الحرارة ، ولو رسمنا $\frac{1}{k_BT}$ المصلنا على خط مستقيم ميله يساوي $\frac{E_d}{2}$ ويستمر المدد n في الزيادة إلى أن تتأين جميع الذرات المائحة وعندئذ تبقى قيمة n ثابتة ويحصل هذا التأين التام لجميع الـذرات عندما تكون درجة الحرارة $E_g >> k_BT > E_d$ ، وفي هذا المدى وبالرجوم إلى المادلة (10.20) ، فإن المدد n يساوي

$$n = n_0 e^{(\mu - E_g)\beta} \approx N_d \dots (10.23)$$

(majority) منطقة الأغلبية (لتي يثبت فيها عدد النواقل ذات الأغلبية (سعارة وتسمى هذه المنطقة الإشباع وفيها تكون جميع النرات متأينة ، وتكون درجة الحرارة منوسطة بحيث لا يسزال $n_i \ll N_d$ منوسطة بحيث لا يسزال $n_i \ll N_d$. وعلى سعيل المثال هان $N_d \approx 10^{10} cm^{-3}$. وعلى المثال هان عندما 300K $m_i \ll 10^{10} cm^{-3}$. ومكذا فإن المعادلة ويذلك يكون تركيز الثقوب $10^6 cm^{-3}$ باستخدام المعادلة (10.9). أي أن أعداد النواقل ذات الأغلبية أكبر من أعداد النواقل ذات الأغلبية (minority) بمثة مليون (10³) مرة.

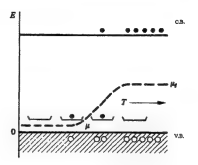
ثم إذا رُفعت درجة الحرارة إلى أكبر من قيمتها في منطقة الإشباع بحيث أصبحت $k_B T \approx E_g$ فيان الطاقة الحرارية تصبح كافية لإثارة الإلكترونات في شريط التحافز لتنتقل إلى شريط التوصيل ويصبح العدد $n_i >> N_d$ من أعداد الشوائب $n_i >> N_d$ وتدخل المادة في منطقة التوصيل الذاتي (Intrinsic region). انظر الشكل (10.6).



.n الشكل (10.6): تغير أعداد الإلكترونات مع $\frac{1}{k_{\rm B}T}$ هامادة شبه موصلة من النوع n.

لقد تمت معالجة أشباه الموصلات التي تحتوي على شوائب من نوع الدرات المانحة وتكون غالبية النواقل فيها من الإلكترونات. ويطلق على هذه المواد أسم "أشباه الموصلات من النوع π " لأن النواقل فيها تحمل شحنة سالبة (π -type). أما أشباه الموصلات التي تحتوي على شوائب من نوع المدرات القابلة وتكون غالبية النواقل فيها من الثقوب فتسمى "أشباه الموصلات من النوع p لأن النواقل فيها تحمل شحنة موجبة (π -type semiconductors). ويمكن معالجة هذا النوع الثاني (π -type) بنفس الطريقة التي عالجنا فيها النوع الأول (π -type) مستوى فيرمي بين مستويات القابلة بالرمز π 0 ولطاقة التأين π 1، ويكون موضع مستوى فيرمي بين مستويات الذرات القابلة وقمة شريط التكافؤ (انظر الشكل مستوى فيرمي بين مستويات الذرات القابلة الحرارة.

$$N_a$$
 عداد الذرات القابلة غير المتأينة أعداد الذرات القابلة غير المتأينة $N_a - n_a = N_a^-$ عداد الذرات القابلة المتأينة المتأ



الشكل (10.7): تغير موضع مستوى فيرمي مع زيادة درجة الحرارة لمادة شبه موصلة فيها شوائب من النرات القابلة.

وحسب دالة التوزيع الاحصائية فإن:

$$N_a^- = \frac{N_a}{e^{(E_a - \mu)\beta} + 1}$$

أما إذا اشتملت المادة شبه الموصلة على النوعين من الدرات (الدرات المانحة والنرات المانحة والنرات القابلة)، فإن الأعداد p تعتمد على موضع مستوى فيرمي الذي يتحدد من خلال شرطه التعادل الكهريائي للشحنات داخل المادة (أي تساوي الشحنات السالبة والشحنات الموجبة):

$$n + N_a^- = p + N_d^+ \dots (10.24)$$

وبالتعويض عن كل حد من حدود هذه المادلة ، نحصل على معادلة يصعب طها ، ولهذا السبب لجأنا إلى الحلول التقريبية التي تعتمد على افتراض أن أحد النوعين يطغى على الآخر. وفي ضوء ما تقدم نستطيع تعريف الأنواع التالية من أشباه الموصلات:

1- النوع الذاتي intrinsic (i-type) وهيه

$$N_d = N_a \approx 0$$
 $n = p = n_t$

2- النوع ذو النواقل السالبة (n-type) وهيه

$$N_d \neq 0$$
 $N_a \approx 0$ $\rightarrow n >> p$

3- النوع ذو النواقل الموجبة (p-type) وهيه

$$N_a \neq 0$$
 $N_d \approx 0$ $\rightarrow p >> n$

4- النوع المختلط (c-type) وفيه يعوض (compensate) أحدهما الآخر، وفيه

$$N_d \neq 0$$
 $N_a \neq 0$ \rightarrow $n < p$

وعندما ترتفع درجة الحرارة فوق حدِّ معين فإن خصائص النوع الأول تصبح أحجر احتمالاً من غيرها، وهي التي تسود على غيرها. أي أن أعداد النواقل الذاتية تطغى على أعداد النواقل الآتية من الشوائب.

3-10 معامل التوصيل، ومعامل الحراك للنواقل

(Conductivity and Mobility)

تعتبر خاصية التوصيل الكهربائي للمواد من أهم الخواص التي تجرى عليها القياسات التجريبية، خاصة في المواد شبه الموصلة؛ وذلك لأنها تعتمد على عدد النواقل (الكترونات، ثقوب)، وعلى سرعة إنجراف هذه النواقل تحت تأثير المجال الكهربائي الخارجي. وتحت تأثير هذا المجال فإن هذه النواقل تتسارع ثم تتصادم مع الشوائب، ثم تتسارع ثانية وهكذا، وبذلك فهي تكتسب سرعة

إنجرافية متوسطة v مضافةً فوق السرعة الحرارية العشوائية. وتتناسب هذه السرعة مع شدة المجال الكهربائي $\vec{v} = \mu$ على النحو $\vec{v} = \mu$ ، ويسمى المقدار μ بمعامل الحراك (mobility) للإلكترون أو للثقب، وهدو يمثل السرعة الإنجرافية لوحدة المجال الكهربائي، ووحدته $\frac{cm^2}{V-\sec}$. ولدو رمزنا للزمن بين تصادمين متباليين بالرمز τ فإن متوسط المسار الحر للإلكترون (المسافة التي يقطعها بين تصادم والذي يليه) يساوي v = 1.

ومن معالجتنا لمعامل التوصيل σ في الفصل الخامس حيث $\vec{J} = \sigma \vec{E}$ فقد حصلنا على قمة σ على النحو:

$$\sigma = \frac{ne^2\tau}{m^*}$$

حيث n كثافة النواهل، au زمن التراخي، *m الكتلة الفعالة للناهل داخل البلورة. ولما كانت J = nev أيضًا، فإن معامل التوصيل الكهربائي يساوي

$$\sigma = ne\mu \dots (10.25)$$

حيث $\frac{e\tau}{m}$ وتسمى بمعامل الحراك، وهـ و يمثّل أنـ واع التـصادمات وأعدادها / ثانية التى تلقاها الإلكترونات والثقوب أثناء حركتها.

وحيث أن أشباه الموصلات تحتوي على نوعين من النواقل - الإلكترونات والثقوب - فإن معامل التوصيل يصبح

$$\sigma = e \left[n\mu_n + p\mu_n \right] \dots (10.26)$$

حيث μ_n معامل الحراك للإلكترونات، μ_n معامل الحراك للثقوب.

ومن المعروف أن العلاقة الخطية بين التيار الكهريائي $ilde{I}$ والمجال الكهريائي $ilde{arepsilon}$ (قانون أوم) تعتمد على أن تكون شدة المجال $ilde{S}$ منخفضة نسبيًا $ilde{W}$ ($ilde{W}$).

n, p ونرى من المعادلة (10.26) بأن معامل التوصيل يمتمد على كثافة النواقل n(T), وعلى معامل الحراك μ لكل منهما. وقد وجدنا كيف تعتمد كثافة النواقل p(T) على درجة الحرارة فوق مدى واسع أبتداءً من درجات الحرارة المنخفضة مرورًا بمدى الإشباع، ثم إلى درجات الحرارة العالمية حيث منطقة التوصيل الـذاتي (intrinsic region).

أما معامل الحراك (T) عن اعتماده على درجات الحرارة مختلف باختلاف نوع التصادمات. وأكثر هذه الأنواع أهمية هو التصادمات مع الفونونات في البلورة؛ وقد بينت الحسابات النظرية للتصادم مع الفونونات بأن معامل الحراك له يعتمد على درجة الحرارة على النحو:

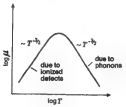
 $\mu_{ab} \sim T^{-3/2}$

أما النوع الآخر الهام من التصادمات في أشباه الموصلات فهو تصادم النواقل مع الشوائب المتاينة (التي تحمل شحنة كهريائية)، وتدل الحسابات لهذا النوع على أن ممامل الحراك له يعتمد على درجة الحرارة على النحو

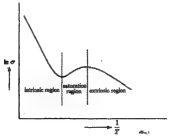
 $\mu_{m} \sim T^{\frac{3}{2}}$

ويبين الشكل (10.8) مدى درجات الحرارة التي يكون فيه كل من النوعين أكبر أهمية من الآخر، وعندما تكون البلورة نقية (كثافة الشوائب قلبلة جدًا) فإن النوع الثاني يمكن إهماله. وعند وجود الشوائب فإن أثر $\mu(T)$ يظهر في منطقة الإشباع على شكل قمة (max.) $(max) \not \equiv \sigma(T)$ وذلك لأن (max) يكون ثابتًا في هذه المنطقة وجميم الشوائب متاينة (أنظر الشكل 10.9). ولكن هذا الأثر لا يظهر في

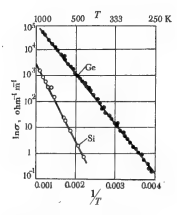
منطقة التوصيل الداتي لأن $\Pi(T)$ يعتمد أُسيًا على درجة الحرارة في هذه المنطقة ويكون هو العامل المسيطر في معامل التوصيل $\sigma(T)$. كما أن حاصل الضرب ويكون هو العامل المسيطر في معامل التوصيل $\sigma(T)$ متعمد فقط على العامل الأسسي $e^{-E_g/2k_BT}$. ولو رسمنا لوغرتم نتائج القياسات لعامل التوصيل $\sigma(T)$ مع مقلوب درجة الحرارة $\frac{E_g}{2k_g}$ ويذلك نجد قيمة $\frac{E_g}{2k_g}$. (انظر الشكل 10.10).



الشكل (10.8): اعتماد معامل الحراك μ على درجة الحرارة لمادة شبه موصلة.



 $\frac{1}{T}$ الشكل (10.9): معامل التوصيل ا $\ln \sigma(T)$ واعتماده على الشكل المادة شبه موصلة من الثوء π .



الشكل (10.10): اعتماد معامل التوصيل ص على درجة الحرارة في منطقة التوصيل الذاتي.

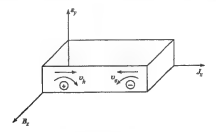
4-10 ظاهرة هول في أشباه الموصلات

لقد عرّفنا هذه الظاهرة للفلزات في الفصل الخامس، وهي تتمثل في نشوء مجال كهريائي \mathcal{E}_y المادة الموصلة التي تحمل نيارًا كهريائيًا في الاتجاء X عندما توضع تحت تأثير مجال مفناطيسي B في الاتجاء X.

وتعرف النسبة بين شدة المجال الكهريائي المتولد وبين حاصل ضرب المجال المفتاطيسي مع النيار بانها تساوي معامل هول ([All coefficient) ، أي:

$$R_H = \frac{\mathcal{E}_{y}}{J_x B_x} \dots (10.27)$$

وفي الفلزات تكون نواقل التيار هي الإلكترونات فقط، ومن حساب قيمة \mathcal{E}_y (عندما يصبح التيار في الاتجاء لا يساوي صفرًا) وجدنا أن معامل هول يساوي $R_H = \frac{1}{ne}$ ميث $R_H = \frac{1}{ne}$ ميث $R_H = \frac{1}{ne}$ ميث الجهد المتولد بين وجهي العينة (ويسمى جهد هول V_H) الذي يساوي و $V_H = \mathcal{E}_y$ ميث $V_H = \mathcal{E}_y$ من الكهيات الفيزيائية الهامة للمواد الصلبة، إذ من قياس قيمة R_H نحصل على عند النواقل في وحدة الحجوم (R_H)، ومن معرفة إشارتها نستطيع أن نحدد نوع النواقل (الكترونات إن كانت سالبة ، أو ثقوب إن كانت موجبة).



الشكل (10.11): إنحراف الإلكترونات والثقوب تحت تأثير مجال مغناطيسي معامد لاتجاء حركتهما.

وفي أشباه الموصلات ينتقل التيار بواسطة نوعين من النواقل:

- . μ_n الإلكترونات وعددها في وحدة الحجوم n ومعامل الحراك لها -
 - μ_n الثقوب وعددها في وحدة الحجوم p ومعامل الحراك لها ...

الفصل العاشر

ومن معادلة الحركة لهذه الجسيمات

$$m\left(\frac{d\upsilon}{dt} + \frac{\upsilon}{\tau}\right) = Force = e\left(\vec{\mathcal{E}} + \vec{\upsilon} \times \hat{B}\right)$$

حيث v هي سرعة الانجراف، τ زمن التراخي بين تصادمين متتاليين.

نجد مركبات السرعة في الاتجاهين x, y لكل من النوعين عند حالة الاستقرار $(\frac{dv}{d\sigma}=0)$) أي أن

$$\begin{array}{l}
\upsilon_{xe} = -\mu_n \mathcal{E}_x - \omega \tau \upsilon_{ye} \\
\upsilon_{ye} = -\mu_n \mathcal{E}_y + \omega \tau \upsilon_{xe}
\end{array} + \dots (10.28)$$

للنواقل السالبة (الإلكترونات)

للنواقل الموجبة (الثقوب):

حيث:

$$\mu = \frac{e\tau}{m} \qquad , \omega_h = \frac{eB}{m_h} \qquad , \omega_e = \frac{eB}{m_e}$$

كما أن شدة التيار في الاتجاه x بسبب المجال في الاتجاه x يساوي:

$$J_x = -nev_{xx} + pev_{xh} \dots (10.30)$$

وحيث أن شدة التيارية الاتجاه y تساوي صفرًا فإن:

$$J_y = -nev_{ye} + pev_{yh} = 0 \dots (10.31)$$

وبالتعويض من (10.28) و (10.29) في (10.31) وفي (10.30) ثم الانتباء إلى أن وبالتعويض من (B بنجد أن: B بنجد أن: B بنجد أن:

$$\mathcal{E}_{y} = \frac{p\mu_{p}^{2} - n\mu_{n}^{2}}{(n\mu_{n} + p\mu_{p})} B_{z} \mathcal{E}_{x} \dots (10.32)$$

وبالتعويض عن \mathcal{E}_{x} من المعادلة (10.30) نحصل على

$$\mathcal{E}_{y} = \frac{p\mu_{p}^{2} - n\mu_{n}^{2}}{e(n\mu_{n} + p\mu_{p})^{2}} \cdot J_{x} B_{x} \dots (10.33)$$

أي أن ممامل هول يساوي

$$R_{R} = \frac{\mathcal{E}_{y}}{J_{x}B_{x}} = \frac{p\mu_{p}^{2} - n\mu_{n}^{2}}{e(n\mu_{n} + p\mu_{p})^{2}}$$

$$R_{H} = \frac{1}{e} \frac{p - nb^{2}}{(p + nb)^{2}} \dots \dots (10.34)$$

حيث:

$$b = \frac{\mu_n}{\mu_p}$$

 ${\bf p} <<$ ومن الواضح من هذه المعادلة بأن $R_H = \frac{-1}{ne}$ عندما تكون $p \approx 0$ (أو $p \approx 0$)، حكما أن $R_H = \frac{+1}{pe}$ عندما تكون n < 0 (أو p < 0). وعليه فإن n < 0 يشتمل على إشارة النواقل وعلى عددها في وحدة الحجوم.

وهكذا يظهر من المعادلة (10.34) أن معامل هول قد يكون موجبًا وقد يكون سالبًا، حتى أن النواقل ذات الأقلية يمكن أن تحدد إشارة R_H إذا كان معامل الحراك لها كبيرًا.

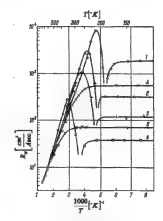
ويصبح معامل هول صفرًا، ويختفي جهد هول، عندما:

$$n\mu_n^2 = p\mu_p^2$$
.....(10.35)

وقة هذه الحالة تكون محصلة الشعنات المنتقلة في الاتجاه y تساوي صفرًا، أي أن تيار الإلكترونات يكون مساويًا لتيار الثقوب في الاتجاه y، وعلينا الانتباء بأن المجال المغناطيسي B يحرف الإلكترونات والثقوب في نفس الاتجاه أن الشحنتين مختلفتان، واتجاه السرعة للإلكترونات يعاكس اتجاهها للثقوب. وهما يتحدان ممًا (recombine) عند التقائهما عند سطح البلورة مما يولد طاقة، بينما تتولد الأزواج (إلكترونات وثقوب) عند السطح المقابل نتيجة امتصاص للطاقة. وبهذه الطريقة بيقى عدد النواق ثابنًا في البلورة.

وفي حالة أشباه الموصلات ذات التوصيل الذاتي فإن $n=p=n_i$ ويحصل من (10.34) على معامل هول يساوي:

اما وحیث أن $\mu_n > \mu_p$ في معظم الحالات فإن R_H یکون سالبًا (0 $R_H > \mu_p$). أما في R_H یکون R_H یکون R_H في R_H یکون R_H الموصلات من النوع (p-type) حیث یکون R_H في R_H الموصلات من النوع (p-type) حیث یکون R_H و الموسلات من النوع R_H یکون موجبًا، وعلیه فإن إشارة R_H تنفیر عندما تصبح R_H ولیس عندما متساوی کثافة النوعین من النواقل R_H (0.12) ویوضح الشکل (10.12) التغیر فی إشارة R_H بعض المینات من مادة (Instruction) من النوع (p-type) وذلك لأن إشارة R_H تکون سالبة ضمن مدی التوصیل الذاتی (intrinsic range).



الشكل (10.12): معامل هول لمادة InSb من النوع p (العينات 1، 2، 3، 4)، ومن الشوع n (العينات B، 4، 4) واعتماده على درجة الحرارة

ومن النتائج الأخرى لقياس R_H أننا نستطيع أن نجد معامل الحراك للنواقل من الدمج بين R_H ومعامل التوصيل σ . فعندما تكون النواقل من نوع واحد (σ و) فإن:

$$\sigma_n = -ne\mu_n$$
 $\sigma_p = pe\mu_p$
$$R_H = \frac{-1}{ne}$$
 $R_H = \frac{1}{pe}$

وعليه فإن معامل الحراك لكل نوع يساوى:

$$\mu_n = R_H \sigma_n \qquad \mu_p = R_H \sigma_p \dots (10.37)$$

ومن ذلك نستطيع تعريف معامل حراك هول للنوعين معًا:

$$\mu_H = R_H \sigma \dots (10.38)$$

وبالتعويض عن معامل التوصيل (10.30) ومعامل هول (10.34) نجد أن

$$\mu_{H} = \frac{p\mu_{p}^{2} - n\mu_{n}^{2}}{n\mu_{n} + p\mu_{p}}.....(10.39)$$

وفي حالة أشباه الموصلات ذات التوصيل الـذاتي ($n=p=n_i$) هيان $\mu_H=(\mu_p-\mu_n)$ عادةً. وفي حالة التوصيل $\mu_H=(\mu_p-\mu_n)$ أي أن $\mu_H=\mu_p$ أو $\mu_H=\mu_p$.

10-5 الكثافة غير المنتظمة للنواقل

(Inhomogeneous Carrier densities)

لقد عالجنا في البنود السابقة أعداد النواقل وخواصها التوصيلية عندما تكون كثافتها منتظمة داخل المادة، أي عندما تكون كثافة الإلكترونات (عددها في وحدة الحجوم) أو كثافة الثقوب لها نفس القيمة في جميع أجزاء البلورة. وتحت تأثير مجال كهربائي خارجي فإن كثافة الثيار الكهربائي تعطى بالعلاقة

$$\vec{J} = J_e + J_p$$

$$= (ne\mu_n + pe\mu_n)\vec{E}$$

ويسمى هـذا التيـار بالتيـار الانجـرافية (drift current) ، لأن الإلكترونــات والثقوب تتحرك نتيجة القوة التي يؤثر بها المجال \hat{E} عليها.

ولكن إذا كانت درجة تركيز الإلكترونات تختلف من نقطة إلى أخرى n=1 داخل المادة، أي أن هناك تدرّجًا (gradient) في فيه n إذ تعتمد n على المسافة n=1

(x) (n)داخل البلورة، فإن تيارًا آخر بتولد نتيجة انتشار الإلكترونات أو الثقوب من المناطق عالية التركييز، ويسمى هذا التيار بالتيار النياطق عالية التركييز، ويسمى هذا التيار بالتيار الانتشاري (diffusion current) وهو يعطى — حسب قانون فك Fick's Law -- بالعلاقة:

$$J_{diff} = eD_n \nabla n$$

$$= eD_n \frac{\partial n}{\partial x}$$
(10.40)

(یے بُعد واحد)

حيث Dn هو معامل الانتشار للإلكترونات

(لاحظ أن اتجاه التيار الانتشاري للإلكترونات هو نفس اتجاه التدرج ∇n) وبناء على ذلك فإن التيار الإلكتروني الكلى يتألف من حدين

$$J_{n} = J_{drif} + J_{diff}$$

$$= ne \mu_{n} \overrightarrow{E} + eD_{n} \nabla n$$
(10.41)

ولكن معامل الحراك μ_n ومعامل الانتشار ليسا مستقلين عن بعضها، بل تربطهاعلاقة تسمى بملاقة أينشتين تُوردُها فيما يلى.

عندما تكون المادة في حالة اتران وهي تحت تأثير جهد كهربائي $\phi(r)$ والداثرة المكهربائية بين طرفيها مفتوحة فإن $0_{\pi}=0$ أي أن:

$$0 \equiv n\mu_n(-\nabla\phi) + D_n\nabla n \dots (10.42)$$

كذلك فإن قاع شريط التوصيل يصبح تحت تأثير $\phi(r)$ ، على النحو:

$$E_c(r) = E_c + (-e\phi(r))$$
.....(10.43a)

وحيث أن عدد النواقل في أشباه الموصلات يعطى بالعلاقة (10.5)

$$n(r) = \left(2\left(\frac{2\pi m^* k_B T}{h^2}\right)^{\frac{1}{2}}\right) e^{-(\mathcal{E}_r(r)-\mu)/k_B T} \dots (10.43b)$$

فإن:

$$\nabla n(r) = n(r) \frac{1}{k_B T} (-\nabla E_c(r))$$
$$= n(r) \frac{e}{k_B T} \nabla \phi(r)$$

وبالتعويض في المعادلة (10.42)، نحصل على علاقة اينشتين لمعامل الانتشار:

$$D_n = \frac{k_B T}{e} \mu_n \dots (10.44)$$

وبنفس الطريقة نحصل على التيار الكلى للثقوب:

$$J_{p} = ep\mu_{p}\mathcal{E} - eD_{p}\nabla p \dots (10.45)$$

$$D_p = \frac{k_B T}{m} \mu_p$$

(لاحظ أن اتجاه التيار الانتشاري للثقوب يماكس اتجاه التدرج Vp)

وعليه فإن مجموع التياريين للإلكترونات والثقوب يصبح:

$$J = e(n\mu_n + p\mu_p)\vec{\mathcal{E}} + e(D_n\nabla n - D_p\nabla p).....(10.46)$$

وتكون قيمة الثيار الانجرافي من نفس رتبة التيار الانتشاري في المواد شبه الموصلة؛ أما في الفلزات فإن كثافة الإلكترونات n تكون كبيرة جدًا بحيث يطغى التيار الانتشاري.

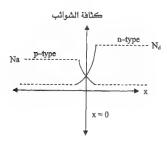
لهذا فإن الكثافة غير المنتظمة النواقل في أشباه الموصلات لها آثار هامة على الخواص الإلكترونية لأشباه الموصلات الخواص الإلكترونية لأشباه الموصلات واستخدامها في معظم الأجهزة الإلكترونية من أكبر الانجازات التقنية في القرن العشرين. وحتى نفهم عمل المدد الكبير من هذه الأجهزة الإلكترونية، لابد من دراسة وههم سلوك النواقل (n, p) بالقرب من الحد الفاصل بين منطقتين مختلفتين في كثافة كل من n, p فيهما. ومن الأمثلة على ذلك البلورة الواحدة التي زُرع الطرف في كثافة كل من الدرات المائحة (donors)، ورزع طرفها الأيسر بشوائب من الدرات المائحة (acceptors)، وما ينشأ بينهما من حد فاصل. ومن الأمثلة الأخرى المد الفاصل بين مادة شبه موصلة وأخرى عازلة، أو بين مادة شبه موصلة وأخرى شبه موصلة مختلفة عن الأولى. وسوف نكتفي بمعالجة المثل الأول لبلورة واحدة فيها منطقتان متجاورتان أحداهما من النوع n الذي تغلب فيه أعداد الإلكترونات،

الفصل p-n (Junction) الفصل 6-10

وسوف نقتصر في دراستنا على فهم فيزياء هذا النوع من المفاصل دون التطرق إلى تكنولوجيا تصنيمها لأن عمل الكثير من الأجهزة الإلكترونية يمتمد على فهم خواص هذا المفصل.

وقة هذا المفصل تتغير كثافة الشوائب على النحو المبين في الشكل (10.13) بحيث تكون الشوائب من الذرات القابلة والنواقل من الثقوب على الجهة اليسرى (x)، وتكون الشوائب من الذرات المانحة والنواقل من الإلكترونات على الجهة اليمنى (x > 0). وبسبب هذا التغير في كثافة الشوائب فإن عدد النواقل يكون

متغيرًا أيضًا بحيث أن $\mathbf{n} = \mathbf{n}(\mathbf{x})$ $\mathbf{n} = \mathbf{n}$ ويكون هذا التغير أعظم ما يمكن في المنطقة الانتقائية حول $\mathbf{n}(\mathbf{x})$ عندما تتغير كثافة الإلكترونات $\mathbf{n}(\mathbf{x})$ من فيمتها الكبيرة على الجهة اليمنى إلى قيمة صغرى على الجهة اليسرى، بينما تتغير $\mathbf{p}(\mathbf{x})$ من قيمة كبرى على اليسار إلى قيمة صغرى على الجهة اليمنى. أي أن هناك تدرجًا $\mathbf{n}(\mathbf{x})$ في أعداد الإلكترونات، وتدرجًا $\mathbf{n}(\mathbf{x})$ في أعداد الإلكترونات، وتدرجًا $\mathbf{n}(\mathbf{x})$ في أعداد الأقوب.



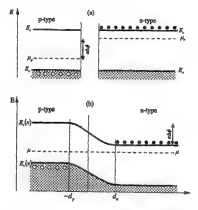
الشكل (10.13)

ويردي هذا التدرج في اعداد النواقل إلى جريان الإلكترونات من اليمين إلى اليسار حيث تتحد مع الثقوب الموجودة بكثرة على اليسار، كما تجري الثقوب من اليسار إلى اليمين حيث تتحد مع الإلكترونات الموجودة بكثرة على اليمين، وينشأ عن عملية الانتقال هذه أن تبقى ذرات مانحة متأينة موجبة الشحنة (+) وغير متعادلة على الجهة اليمنى، وذرات قابلة متأينة سالية الشحنة (-) وغير متعادلة على الجهة اليسرى، وتتكاثر هذه الشحنات (مع استمرار جريان النواقل في الاتجاهيين) مُولدةً

مجالاً كهربائيًا - وبالتالي جهدًا كهربائيًا - عند الحد الفاصل (0 = x). ويكون هذا الجهد المتولد أعلى في الجهة اليسرى ويزداد تعديجيًا إلى أن يصبح كافيًا لإيقاف جربان الإلكترونات من اليمين إلى اليسار وإيقاف المقوب من اليسار إلى اليمين. ويحصل ذلك عندما يصبح التيار الانجرافي بسبب المجال الكهربائي المتولد ممادلاً للتيار الانتشاري لكل من الإلكترونات والثقوب، أي:

$$(J_{drif} + J_{diff})_n \equiv 0 \equiv (J_{drif} + J_{diff})_p \dots (10.47)$$

وعندثنز يصل المفصل إلى حالة الاتزان، وحيث أن العامل الرئيسي الذي يحكم الاتزان الحراري بين نظامين تتحرك بينهما الجسيمات بحرية هو أن تتساوى قيمة الجهد الكيميائي μ (مستوى فيرمي) في الجانبين، فإن ذلك يستدعي إزاحة في مستوى شريط التوصيل بحيث يتطابق مستوى فيرمي في الجانب الأيمن (n-type) مع مستوى فيرمي في الجانب الأيمن (p-type) أنظر الشكل (10.14). ويتضح من الشكل بأن الجهد الكهربائي ($\Delta\phi$) الذي يؤدي إلى إزاحة مستويات الطاقة في شريط التوصيل يساوي $\mu_n - \mu_p$.



الشكل (10.14): (a) شرائط الطاقة ومستوى فيرمي في كل من الجانبين (ه الكترونات: ٥ ثقوب).

(b) شرائط الطاقة ومستوى فيرمي حول المفصل (p-n) عند الاتزان.

وعند وضع الاتزان تنشأ حول الحد الفاصل (x = 0) بين الجانبين منطقة ذات عرض قليل (x = 0) يمتد جزء منها في الجانب الأيمن وجزء آخر في الجانب الأيمن وجزء آخر في الجانب الأيمن تكون خالية من أي نواقل حرة وتسمى بالمنطقة الخالية (depletion region). وسبب ذلك أن المجال الكهريائي الذي تولد في المنطقة الأنتقالية بين الجانبين يجرف أي نواقل حرة قد توجد في هذه المنطقة. ولو افترضنا أن امتداد المنطقة الخالية في الجانب الأيمن يساوي x = 0 وامتدادها في الجانب الأيمن x = 0 وامتدادها في الجانب الأيمن على عرضها يساوي (x = 0) وسوف نرى بأن قيمة كل من x = 0 تمتمد على كثافة الشوائب x = 0 على الترتيب في الجانبين.

أما ما وراء المنطقة الخالية فإن كتافة النواقل تكون منتظمة وتساوي كثافة الشوائب، أي:

$$x > d_a$$
 for $n = N_d$
 $x < -d_p$ for $p = N_a$

باعتبار أن المادة شبه الموصلة ليصت في حالة التوصيل الناتي، بل في حالة الاشباع عندما يكون عدد النواقل الحرة مساويًا لعدد ذرات الشوائب، حيث تكون جميع ذرات الشوائب متأينة.

ونستطيع أن نحسب بسهولة قيمة الجهد الكهربائي المتولد في المنطقة الخالية في حالة الاتزان من حقيقة أن التيار للثقوب أو للإلكترونات يساوي صفرًا (معادلة 10.47):

نجد أن:

$$\frac{-e}{k_{\scriptscriptstyle B}T}d\phi = \frac{dp}{p} \dots (10.49)$$

وبإجراء التكامل فوق المنطقة الخالية من $x=-d_p \longrightarrow x=d_n$ نحصل على:

 $x\!<\!-d_p$ المنطقة و p-type) هي عدد الثقوب \underline{a} الجانب الأيسر p-type) عيث عدد الثقوب و الجانب الأيسر

 $x \geq d_n$ للمنطقة (n-type) هي عدد الثقوب في الجانب الأيمن p_n

 $x<-d_p$ عندما $p_p=N_s$ ومن الواضح أن

ولكن p_n هـ و عـدد صـغير نسبيًا لأن النواقل الغالبة في الجانب الأيمن هـي الإلكترونات حيث أن $n_n = N_d$ ، ولكن من هانون التفاعل الكتلي (معادله 10.9) فستطيع حساب p_n وذلك لأن.

$$n_n \cdot p_n = n_i^2$$

$$N_d \cdot p_n = n_i^2$$

وعليه فإن:

$$p_n = \frac{n_i^2}{N_d}$$

وبالتعويض في المعادلة (10.50) نحصل على

$$e(\phi_n - \phi_p) = k_B T \ln \frac{N_a N_d}{n_t^2} \dots (10.51)$$

ويمكن الحصول على نفس النتيجة بالرجوع إلى الشكل (10.14) حيث يظهر بوضوح أن μ_n, μ_p فإنا نهمل كثافة النقوب في الجانب الأيمن بعيدًا منطقة المفصل (حيث النواقب الغالبة هي الإلكترونات وكثافتها تساوي كثافة الشوائب $N_a \approx N_b$)، ثم نستخدم المعادلة (10.5) لايجاد μ_n نقحصل على:

$$\mu_n = E_c + k_B T \ln \frac{n}{n_0}$$
....(10.52)

حيث عوضنا:

$$n_0 = 2 \left(\frac{2\pi \, m_e^* \, k_B T}{h^2} \right)^{\frac{3}{2}}$$

وبطريقة مشابهة وبأهمال كثافة الإلكترونات في الجانب الأيمبر الذي تكون فيه غالبية النواقل من الثقوب وكثافتها تساوي كثافة الشوائب ($p \approx N_a$)، ثم نستخدم المادلة (10.7) لنجد أن:

$$\mu_p = E_v - k_B T \ln \frac{p}{p_0} \dots (10.53)$$

وعليه فإن الفرق بين المعادلتين (10.52, 10.52) يساوي:

$$\mu_n - \mu_p = E_g + k_B T \ln \frac{N_d N_a}{n_0 p_0} \dots (10.54)$$

ومن المعادلة (10.10) فإن:

$$n_i^2 = n_0 p_0 e^{-E_g/k_BT}$$

ثم نعوض في المعادلة (10.54) لتحصل على النتيجة:

$$\mu_n - \mu_p = k_B T \ln \frac{N_d N_a}{n_i^2} \dots (10.55)$$

وهي مطابقة تمامًا للنتيجة (10.51).

ولو عوضنا القيم التالية في المادلة (10.51) لكل من مادتي السيليكون والجرمانيوم أثقصل العاشر

$$N_a = N_d = 10^{16} \text{ cm}^{-3}$$
 $T = 300 \text{K}$, Si:

$$n_i$$
 (at 300K) = 2 x 10^{10} cm⁻³

$$N_a = N_d = 10^{16} \text{ cm}^{-3}$$
 T = 300K, Ge:

 $n_1 = 2 \times 10^{13} \text{ cm}^{-3}$

لحصائا على قيمة الجهد $\phi \Delta$ وهي تساوي

Si for =
$$0.7 \text{ V} \Delta \phi$$

 N_d , N_s إن هذه القيمة للجهد $\phi \Delta V$ لا تنفير كثيرًا بتغير كثافة الشوائب N_d , N_s لأنها تعتمد اعتمادًا ضعيفًا على هذه الكثافة، ويمكن ملاحظة ذلك بتعويض قيم أخرى لكثافة الشوائب N_d , N_d إلى المادلة (10.51).

ونستطيع الآن أن نحسب بشكل تقريبي عرض المنطقة الخالية $(d_n + d_p)$ ، وأن نجد كيفية تغير (x) واخل هذه المنطقة إذا اهترضنا أن التغير في كثافة النواقل عنيد حدود المنطقة الخالية هو تغيير حاد و وفجائي، إذ تتغير كثافة الإلكترونات على الجانب الأيمن من $n = N_0$ عنيدما $x \ge d_n$ المنطقة الخالية ، وكذلك تتغير كثافة الثقوب على الجانب الأيسر من $p = N_0$ عنيدما $d_n = N_0$ إلى الصفر داخل المنطقة الخالية . وبناء على ذلك فإن كثافة الشعنات الكهربائية بالقرب من المنطقة الفاصلة تكون على ذلك فإن كثافة الشعنات الكهربائية بالقرب من المنطقة الفاصلة تكون على النحو

$$\rho(x) = -eN_a \qquad -d_p \le x \le 0$$

$$= +eN_d \qquad 0 \le x \le d_n$$
(10.56)

وباستخدام معادلة بواسون فإن العلاقة بين كثافة الشحنات والجهد الكهربائي هي:

$$\frac{d^2\phi}{dx^2} = -\frac{\rho(x)}{\epsilon}$$

حيث € هو معامل العزل.

وبإجراء التكامل فإن المجال الكهربائي يساوى:

$$\mathcal{E} = -\frac{d\phi}{dx} = \frac{-N_a e}{\epsilon} (x + d_p) \qquad -d_p < x < 0$$

$$= \frac{N_d e}{\epsilon} (x - d_n) \qquad 0 < x < d_n$$

وحيث أن المجال الكهربائي يجب أن يكون مستمرًا عند x = 0 ، فإنا نجد أن:

$$N_a d_n = N_d d_n \dots (10.58)$$

وتمثل هذه العلاقة حقيقة تعادل الشحنات الكهربائية، أي أن عدد الذرات المتاينة على أن عدد الذرات المتاينة على الجانب الأيسر يساوي عدد الذرات المانحة المتأينة على الجانب الأيمن.

وبإجراء التكامل مرة أخرى على المعادلة (10.57) نحصل على الجهد الكهريائي:

$$\phi(x) = \frac{e N_a}{2 \in (x + d_p)^2} \qquad -d_p < x < 0$$

$$= \Delta \phi - \frac{e N_d}{2 \in (x - d_n)^2} \qquad 0 < x < d_n$$

حيث تم اختيار قيمة الجهد نساوي صفرًا خارج المنطقة الخالية على الجانب الأيسر، والمقدار Φ مو فرق الجهد بين الجانبين كما هو فح المادلة (10.51).

وباعتماد استمرارية الجهد عند x = 0 نجد أن:

ثم نستطيع من خلال حل المعادلتين (10.60) ، (10.58) آنيًا أن نجد قيمة كل من d_a, d_a.

$$d_{p} = \left[\frac{2 \in \Delta \phi}{e N_{o}} \left(\frac{N_{d}}{N_{a} + N_{d}}\right)\right]^{\frac{y}{2}}$$

$$d_{n} = \left[\frac{2 \in \Delta \phi}{e N_{d}} \left(\frac{N_{o}}{N_{a} + N_{d}}\right)\right]^{\frac{y}{2}}$$
(10.61)

 $N_{\rm d}$ لاحظه أن ${
m d}_{\rm p}$ يزداد إذا انخفضت قيمة ${
m d}_{\rm s}$ ، وكذلك ${
m d}_{\rm p}$ إذا انخفضت قيمة ${
m d}_{\rm s}$ وهذا متوقع للحفاظ على تعادل الشحنات. ونرى من هذه النتيجة أن عرض المنطقة $10^{-4}~{
m cm}$ يزداد مع انخفاض كثافة الشوائب. ويساوي هذا المرض ${
m d}_{\rm p}+{
m d}_{\rm p}$ يزداد مع انخفاض كثافة الشوائب. ${
m cm}^{-3}$ هذا المرض إذا كانت ${
m cm}^{-3}$ ${
m m}^{-3}$ هإن المرض يصبح ${
m cm}^{-3}$.

ومــن المعادلــة (10.61) يمكــن لنــا أن نحــسب عــرض المنطقــة الخائيــة $W=d_p+d_n$

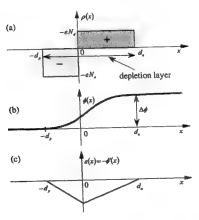
$$W = \left[\frac{2 \in \Delta \phi}{e} \left(\frac{N_o + N_d}{N_o N_d}\right)\right]^{\frac{1}{2}} \dots (10.62)$$

وعليه فإنا تحصل أيضيًا على أن:

$$d_{n} = \left(\frac{N_{a}}{N_{d} + N_{a}}\right)W$$

$$d_{p} = \left(\frac{N_{d}}{N_{d} + N_{a}}\right)W$$
(10.63)

ويبين الشكل (10.15) كيفية تغير كل من الكميات الواردة أعلاء مع المسافة x: تغير كثافة الشعنات ($\rho(x)$) ، وتغير المجال الكهربائي $\mathcal{E}(x)$ 0 ، وتغير المجال الجهد (x0).



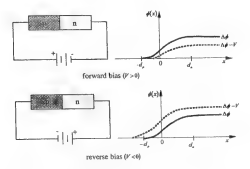
الشكل (10.15): كثافة الشحنات عند المفصل، والجهد (x)، والمجال (x)، والمحال (x).

7-10 المفصل (p-n) تحت تأثير جهد خارجي

(Biased p-n junction)

درسنا في البند السابق خصائص المفصل p-n وهو في حالة الاتزان، ورأينا أن جهدًا كهربائيًا قد تولد في المنطقة الفاصلة بين الجانبين الأيمن (n-region) والأيسر (p-region) مما أدى إلى وقف جريان النواقل في الاتجاهيين، وكانت محصلة التيار الانجرافي والتيار الانتشاري لكل من الإلكترونات والثقوب تساوي صفرًا (معادلة 10.47).

ويسمى الوضع الأول بالوصل المباشر نحو الأمام (direct, forward) وفيه ينخفض حاجز الجهد، ويسمى الوضع الثاني بالوصل المعاكس (reverse) وفيه يزداد حاجز الجهد.



الشكل (10.16): الوصل المباشر، والوصل المعاكس للمفصل p-n.

ويشترط في الوصل المباشر آن يكون الجهد $0 \le (V - \emptyset)$ ، أي أن يكون الجهد الخارجي أقل من \emptyset . أما في الوصل المعاكس فلا قيد على قيمة V (إلا عند بداية إنهيار الجهاز breakdown).

ومن المعادلة (10.61) نستطيع إيجاد التغير على عرض المنطقة الخالية تحت لتأثير الجهد الخارجي. فلو عوضنا بدلاً من $\Delta\phi$ بالمقدار V ϕ ψ لأن ϕ ψ لوجدنا أن

$$d_{p}(V) = d_{p}(0) \left(1 - \frac{V}{\phi_{0}}\right)^{\frac{1}{2}}$$

$$d_{n}(V) = d_{n}(0) \left(1 - \frac{V}{\phi_{0}}\right)^{\frac{1}{2}}$$
(10.64)

أي أن عرض المنطقة الخالية (الفاصلة) يقل في حالة الوصل المباشر ويزيد في حالة الوصل المعاكس. إن هذا التغير في عرض المنطقة الفاصلة يؤدي إلى تغير في والفصل العاشر

مقدار الشحنات لوحدة المساحة داخل هذه المنطقة. ولو رمزنا للتغير في كثافة الشحنات لوحدة المساحة بالرمز ط d فإن

 $d\sigma = e N_d dd_n = e N_a dd_p$

وعند تغير الجهد بمقدار dV فإن المفصل يسلك وكأنه مكتّف ذو صفيحتين سعته الكهربائية C حيث:

$$C = \frac{d\sigma}{dV} = e^{-N_d} \frac{dd_n}{dV} = \left[\frac{\epsilon e^{-N_u} N_d}{2(N_a + N_d)(\phi_0 - V)} \right]^{\frac{1}{2}}....(10.65)$$

وذلك بإجراء التفاضل على "ا، من المعادلة (10.64).

وبالتعويض من (10.62) حيث يوضع $(\phi_0 - V)$ بدلاً من $\phi\Delta$ نجد آن:

$$C = \frac{\epsilon}{W}$$
 leads in the contraction $C = \frac{\epsilon}{W}$

آو:

للمفصل
$$C = \frac{\epsilon A}{W}$$
.....(10.66)

حيث A مساحة المقطع للمفصل (p-n).

ذكرنا بأن تيارًا يجري في المفصل عندما يوضع المفصل تحت تأثير جهد خارجي. ولحساب هذا التيار وكيفية اعتماده على الجهد الخارجي V علينا أن نحسب كلاً من التيار الإلكتروني وتيار الثقوب، إذ أن التيار الكلي يساوي مجموعهما. ويتألف كل منهما من جزئين: أي أن تيار الثقوب يتألف من جزئين. ولو أخذنا تيار الثقوب الذي يمر خلال المنطقة الخالية فإن هذين الجزئين هما:

- 1- تيار الثقوب التي تتحرك من المنطقة (n) على الجانب الأيمن إلى المنطقة (p) على الجانب الأيسير، وينشأ هدذا التيار بسبب الثقوب المتولدة نتيجة إثارة الإلكترونات من شريط التكافؤ إلى شريط التوصيل بواسطة الطاقة الحرارية (المعرفة المنافعة النقوب ضئيلة جدًا بالمقارنة مع كثافة الإلكترونات لأن الإلكترونات مي النواقل ذات الأغلبية العددية (majority carriers) في النطقة (n)، والثقوب هي النوافل ذات الأقلية العددية (minority carriers)، إلا أنها (الثقوب) تلعب دورًا هامًا في مرور التيار. وذلك لأن افتراب أي ثقب من هذه الثقوب من المنطقة الخالية ودخوله فيها يجمله ينجرف بسرعة إلى المنطقة (p) بواسطة المجال الكهربائي الموجود في المنطقة الخالية. ويسمى هذا الجزء من I_{g} ويرمز له I_{g} وهمو (generation current) ويرمز له I_{g} وهمو (I_{g}) لا يعتم على شدة المجال الكهربائي (أو الجهد الكهربائي) لأن الحهد الكهربائي الموجود في المنطقة الخالية لا يعارض حركة الثقوب المنحرفة نحو المنطقة (p). والثقوب التي تشارك في هذا الجزء (I_a) هي التي تتولد بالقرب من $L_{-} = (D_{-} \tau_{-})^{1/2}$ المنطقة الخالية وعلى مسافة منها أقل من الطول الانتشاري حتى تتمكن من دخول المنطقة الخالية لتنجرف، أما بقية الثقوب المتولدة فتتحد مع الإلكترونات وتختفي.
- -2 أما الجزء الثاني من تيار الثقوب فهو تيار الثقوب التي تتحرك من المنطقة (q) على الجانب الأيسر إلى المنطقة (q) على الجانب الأيسر وحيث أن المجال الكهريائي في المنطقة الخالية يمارض هذا التيار، فإن الثقوب التي تمثلك طاقة كافية للتغلب على حاجز الجهد القائم أمامها هي فقط التي تساهم في هذا التيار. ويعتمد عدد هذه الثقوب على حاجز الجهد على النحو $e^{-\frac{2}{k_{gT}}}$ ويسمى هذا الجزء من التيار بتيار الاتحاد (recombination current) ويرمز له بالرمز I, وهو إذن يساوي

$$I_r \approx e^{-c\phi/k_BT} = e^{-d\phi-V/k_BT}$$
....(10.67)

وفي حالة الإتزان (عندما V = 0) هإن $I_r(0) \approx e^{-\frac{1}{2}k_BT}$ ، ويما أن التيار الكلي للثقوب في حالة الإتزان يساوى صفرًا فإن:

$$I_{g} \equiv I_{r}(0) = e^{-\frac{t_{0}}{k_{g}T}}$$

أما في حالة وجود الجهدالخارجي ($V \neq 0$) فإن:

$$I_r(V) = I_r(0)e^{eV/k_BT} = I_g e^{eV/k_BT} \dots (10.68)$$

وعليه فإن التيار الكلي للثقوب في حالة وجود الجهد الخارجي ٧ يساوي:

$$I(\text{holes}) = I_r^h - I_g^h = I_g^h \left(e^{eV/k_g T} - 1 \right) \dots (10.69)$$

ويمكن استخدام نفس التحليل لحساب النيار الكلي للإلكترونات لنحصل على:

$$I(\text{electrons}) = I_g^e \left(e^{e^y/k_g T} - 1 \right)$$

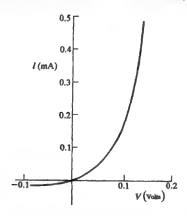
مع الإنتباه بأن اتجاء I_{g},I_{r} للإلكترونات يعاكس نظيريهما للثقوب.

وحيث أن شحنة الإلكترونات سالبة وشحنة الثقوب موجبة فإن التيار الكلي للإلكترونات والتيار الكلي الماريخ الماريخ

$$I = I(\text{holes}) + I(\text{electrons})$$

$$= \left(I_s^h + I_s^s\right) \left(e^{s\nu/k_s T} - 1\right)$$

ويمثل الشكل (10.17) رسماً بيانياً للمعادلة (10.70)، حيث يظهر عدم التماثل بين الوصل المباشر الأمامي (V موجب) والوصل المعاكس (V سالب). أي أن المفصل (p-n) يعمل عمل المصمام الشاشي (diode) الذي يمرر التيار الكهربائي في الاتجاه الأمامي ويوقفه في الإتجاه المعاكس. أي أنه يُقوّم التيار المتردد (rectifier).



الشكل (10.17): الملاقة I-V للمفصل p-n حيث تظهر خاصية التقويم.
ملاحظة: ويمكن حساب I_p^n في المعادلة (10.69) كما يلى:

$$I_g^h = e \left(\frac{p_n}{\tau_p} \right) \left(L_\rho A \right)$$

حيت A هـي مساحة المفصل. ولـو عوضـنا عـن $L_p=\left(D_p au_p\right)^{V_2}$ وعـن $P_p=\frac{n_1^2}{n}=\frac{n_1^2}{N}$

$$I_g^h = e n_i^2 A \frac{D_p}{L_p N_d}$$

وينفس طريقة التحليل نجد أن:

$$I_g^e = e n_i^2 A \frac{D_n}{L_n N_a}$$

أي أن:

$$I_0 = I_g^h + I_g^\sigma = en_i^2 A \left(\frac{D_\rho}{L_\rho N_d} + \frac{D_n}{L_n N_a} \right)$$

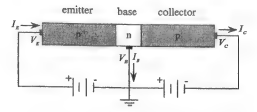
أي أن I_0 له المعادلة (10.70) يعتمد بشكل رئيسي على درجة الحرارة من $-\frac{-s_{g/2}}{r_c^2}$ خلال $r_c^2 \sim e^{-r_c}$.

8-10 أجهزة تعتمد على المصل (p-n):

سوف نوضح باختصار بعض التطبيقات العملية التي تعتمد على خصائص المفصل (p-n) من خلال وصف بعض الأجهزة التي تشتمل على مفصل واحد أو اكثر.

1-8-10 الترانزستر الثنائي Bipolar Transistor

ويتألف هذا الجهاز من مفصلين من نفس المادة متصلين على التوالي على النحو (p-n-p) أو (p-n-p) انظر الشكل (n-p-n) ويمكن وصف النوع (n-p-n) بنفس الاسلوب.



الشكل (10.18): تمثيل الترانزيستير p-n-p حيث جهد القاعدة يساوي صفرًا.

ويتألف الترانزستر (p-n-q) من منطقتين من النوع (q) تفصلهما طبقة رقيقة من النوع (n) من نفس المادة. وفي الشكل أعلاه نرى ثلاث مناطق (المنطقة الباعثة من النوع (n) من نفس المادة. وفي الشكل أعلاه نرى ثلاث مناطق (المنطقة الباعثة هي جزء من المادة يشتمل على كثافة عالية من الشوائب القابلة (النوع q)، أما القاعدة فهي طبقة رقيقة من المادة تشتمل على كثافة منخفضة من الشوائب المانحة (النوع n)، ثم المنطقة الجامعة وهي الجزء الذي يشتمل على كثافة معتدلة من الشوائب القابلة (النوع q). ونؤكد هنا أن عرض طبقة القاعدة أقل كثيرًا من الطول الإنتشاري (النوع Q). للثقوب في المنطقة (n).

وي الوضع المادي لعمل هذا الجهاز يكون المصل بين المنطقة الباعثة والقاعدة موصولاً بجهد خارجي في الإتجاء المباشر الأمامي، ويكون المفصل الثاني بين القاعدة والمنطقة الجامعة موصولاً بجهد خارجي في الإتجاء المعاكس. ولو آخذنا جهد القاعدة $V_{\rm s} = 0$ مرجمًا للقباس واعتبرناه يساوي صفرًا $V_{\rm s} = 0$ فإن جهد المنطقة الجامعة $V_{\rm c} < 0$ سالبًا.

 $V_E = \text{Emitter Voltage}$

 $V_C = \text{Collector Voltage}$

وبناء على ما تقدم وحيث أن المفصل p-n بين الباعثة والقاعدة موصولاً وصلاً مباشـرًا فـإن التيــار في المنطقة الباعثة (I_e) يعطى بالعلاقة (10.70) حيث V_E موجب، ويتألف التيار بشكل رئيسي من الثقوب التي تنطلق من المنطقة الباعثة الى منطقة القاعدة (لأن مساهمة الإلكترونات المنطقة من القاعدة إلى الباعثة ضئيلة جدًا بسبب أن كثافة الشوائب في القاعدة منخفضة بينما كثافة الشوائب في الباعثة كبيرة)، أي أن $(I_E > I_0)$:

$$I_E = I_0 e^{e^{V_L}/k_BT}$$
....(10.71)

ولو افترضنا بأن مساهمة الإلكترونات في التيار I_E هي جزء صغير جداً نرمز له بالرمز $f_1 <<1$ حيث $f_1 <<1$ فإن نسبة مساهمة الثقوب في التيار I_E تكون مساوية له بالرمز $f_1 <<1$ الله بالرمز $f_1 <<1$ فإن نسبة مساهمة الثقوب في التيار I_E في الرحاد بسرعة كبيرة مع زيادة I_E ، إذ لو ازداد I_E بمقدار عشرة أضعاف.

ويما أن سمك منطقة القاعدة صغير جدًا وأقل كثيراً من الطول الإنتشاري L_{ρ} للثقوب داخل المنطقة (a) (القاعدة) فإن غالبية الثقوب المنطقة تمر بسرعة من منطقة القاعدة نحو المنطقة الخالية للمفصل الثاني (a-p) بين القاعدة والمنطقة الجامعة وتدخلها وتتجرف بسرعة إلى داخل المنطقة الجامعة واسطة المجال الكهريائي لأن جهد المنطقة الجامعة أقل من جهد القاعدة. وعليه فإن هذه الثقوب التي دخلت المنطقة الجامعة هي التي تشكل المساهمة الكبرى الوحيدة في تيار المنطقة الجامعة مي التي تشكل المساهمة الكبرى الوحيدة في تيار المنطقة الجامعة مي التي تشكل المساهمة الكبرى الوحيدة في تيار المنطقة الجامعة على المناقبة الجامعة أو معاكساً يمكن إهماله بالمقارنة. وهكذا نرى بأن تيار المنطقة الجامعة على يختلف كثيار المنطقة الباعثة 1 والفرق بينهما ضئيل جدًا وهو يساوي ينتال المنطقة أيا والقاعدة 1 والشرق بينهما ضئيل جدًا وهو يساوي المناقة أيار القاعدة 1 وما مساهمة الإلكترونات في تيار المنطقة الباعثة 1 من مساهمة الإلكترونات في تيار المنطقة الما المنطقة الما المنطقة المناقبة المناقب

الباعثة، أي f_1I_E كما أشرنا سابقًا، ومن الإلكترونــات الــتي تحــل محــل الإلكترونــات الــتي تتحد مع الثقوب الـتي لم تستطع الوصول إلى المفصل الثاني، ولو رمزنا لهذا الجزء الثانى من I_E بالرمز $f_2 < 1$ حيث $f_2 < 1$ فإن:

$$I_B = (f_1 + f_2)I_E \ll I_E$$

 $I_C = I_E - I_B = (1 - f_1 - f_2)I_E \cong I_E$ (10.72)

وحيث أن النيار في المنطقة الباعثة I_E قد انتقل بالكامل تقريبًا إلى المنطقة $I_C \approx I_E$ ($I_C \approx I_E$) المجامعة ($I_C \approx I_E$) فقد صيغ الإسم ترانزسترمن الكلمتين " - (res)istor "ليفيد بأن النيار قد انتقل من المفصل الأول الموصول وصلاً مباشرًا وذو مقاومة عالية. مقاومة منخفضة إلى المفصل الثاني الموصول وصلاً معاكسًا وذو مقاومة عالية. ويطلق على النسبة بين النيار I_C والنيار I_C معامل نقل النيار (I_C) أي:

$$\alpha = \frac{I_C}{I_E}$$

وهي كمية قريبة جدًا من الوحدة وتساوي لبعض الترانزسترات 0.99 α . α . ومن المفيد أيضًا تعريف معامل تكبير التيار" "Current gain" ويرمز له α :

$$\beta = \frac{I_C}{I_R} = \frac{I_C}{I_R - I_C} = \frac{\alpha}{1 - \alpha} \dots (10.73)$$

وعندما تكون 0.99 ه فإن معامل التكبير يساوي 0.01 = 0.01 ويالمقارنة مع (10.72) فإن مجموع الجزئين f_1, f_2 يساوي 0.01 ويستفاد من المعادلة السابقة بأن محمول تغيير صغير في تيار القاعدة 0.01 يودي إلى تغيير أكبر كثيرًا (مئة ضعف) في تيار المنطقة الجامعة 0.01 أي أن الترانزستر جهاز مكبر للتيار الكهريائي، ويمكن تحويله إلى جهاز مكبر (amplifier) للجهد الكهريائي بأن نجل التيار عمد دائرة المنطقة الجامعة وعندئذ فإن

أي تغييرات تحصل في الجهد V_E تودي إلى تغييرات مكبّرة في I_c وبالتالي في فرق الجهد بين طرفي المقاومة المذكورة.

ويمكن حساب مقدار الزيادة المضاعفة في القدرة الكهريائية (power) المتولدة في المقاومة المرتبطة مع دائرة المنطقة الجامعة بالمقارنة مع القدرة الكهرياثية الداخلة في الجهاز عند المنطقة الباعثة:

إن التغير في القدرة الداخلة في دائرة المنطقة الباعثة عندما يتغير $V_{\scriptscriptstyle E}$ هي:

$$dP_{E} = d\left(I_{E}V_{E}\right) = I_{E}dV_{E} + V_{E}dI_{E} \dots (10.74)$$

وحيث أن:

 $I_E = I_0 e^{eV_E/k_BT}$

 $I_R >> I_0$: $\dot{\psi}$

فإن:

 $dV_E = \frac{k_B T}{e} \frac{dI_E}{I_E}$

وبالتعويض في (10.74)، نجد أن:

$$dP_E = \frac{k_B T}{e} \left(1 + \ln \frac{I_E}{I_0} \right) dI_E \dots (10.75)$$

ولحساب القدرة الخارجة (output Power) بين طبرية المقاومة R_L فيان $P_L = I_c^2 R_L$

$$dP_L = 2I_C R_L dI_C \dots (10.76)$$

ونكن $I_C = \alpha I_E$ وعليه فإن:

$$dP_L = 2\alpha^2 R_L I_E dI_E \dots (10.77)$$

أي أن النسبة بمن القدرة الكهربائية الداخلة (input) للجهماز والقدرة الكهربائية الخارجة هي:

$$\frac{dP_L}{dP_S} = \frac{2\alpha^2 I_S R_L}{\frac{k_B T}{e} \left(1 + \ln \frac{I_S}{I_0}\right)}$$
(10.78)

ويصل مقدار هذا الكسب في القدرة إلى حوالي مثة ضعف، وعلى سبيل المثال المؤذنا القيم التالية لجهاز ترانزسترممين.

$$I_{\pi} = 10mA$$
, $I_{\alpha} = 1\mu A$, $\alpha = 0.98$, $R_{\epsilon} = 1000\Omega$

وعوضنا في المعادلة (10.78) لحصلنا على تكبير للقدرة يساوى

$$\frac{dP_L}{dP_E} = \frac{2(0.98)^2 \times 10 \times 10^{-3} \times 10^3}{0.025 \left(1 + \ln \frac{10 \times 10^{-3}}{10^{-6}}\right)} \approx 75.2$$

2-8-10 الخلايا الشمسية (Solar Cells)

وهي من التطبيقات الهامة للمفصل (p-n) التي نستطيع باستخدامها الحصول على الطاقة الكهريائية من الطاقة الشمسية. وقد رأينا في البند ((p-n)) عند دراسة خصائص المفصل ((p-n)) أن جهدًا كهريائيًا حاجزًا ((p-n)) يتولد في المناققة الفاصلة بين الجانب الأيمن (ننوع n) والجانب الأيمن (ننوع p) ويتوقف جريان النواقل في الإتجاهين عند وضع الإتران. ولا يؤدي هذا الجهد (p-n) إلى مرور تيار في دائرة خارجية عندما يكون المفصل في الظلام. ولكن إذا سقط الضوء على المفصل فإننا في المؤدي يورية.

عندما تسقط الفوتونات الضوئية التي تزيد طاقتها عن الفجوة الطاقية للمادة f(p-n) على المفصل f(p-n) فإن امتصاصها يـودي إلى خلق أزواج كثيرة من الثقوب والإلكترونات في كل من الجانب الأيسر (المنطقة f(p) تتنشر نحو المنطقة الفاصلة إذا لم تكن بعيدة عنها (مسافة أقل من f(p) ثم يجرفها المجال الكهريائي الموجود في المنطقة الفاصلة (المنطقة الفاصلة الخالية) باتجاء الجانب الأيمن. كذلك فإن الثقوب الزائدة في الجانب الأيمن (المنطقة f(p) تتنشر نحو المنطقة الفاصلة ثم يجرفها المجال الكهريائي باتجاء الجانب الأيمن (المنطقة f(p))

إن عملية الإنتشار هذه تودي إلى خفض فيمة الجهد الحاجز Φ بحيث يصبح $(\Phi - V_0)$ ، وذلك لأن المجال الكهربائي الناتج عن هذه الحركة للتواقل الزائدة التي أوجدتها الفوتونات الضوئية هو مجال أتجاهه يعاكس اتجاه المجال الذي كان موجودًا قبل سقوط الضوء على المادة. وعليه فإن سقوط الضوء على المفصل (p-n) يشبه تمامًا عملية وصله بجهد خارجي قيمته V وصلاً مباشرًا نحو الأمام (forward bias).

وتسمى هذه الظاهرة "بالظاهرة الفوتوفولتيه" (photovoltaic effect)، وهي تتمثل في ظهور جهد مباشر بين طرفي المفصل عندما يتعرض للضوء، أي أن المفصل يصبح مصدرًا للتيار الكهريائي الذي تتناسب شدته مع شدة الضوء الساقط.

إن قيمة هذا الجهد المباشر V_0 الذي نشأ بسبب الفوتونات الساقطة يحددها حاجز الجهد الذي كان موجودًا قبل سقوط الضوء، أي.

 $V_0 \leq \Delta \phi$

لأنه لو كان $\phi \Delta = V_0 = V$ لاختفى الجهد الحاجز $\phi \Delta$ وأصبح القصل بين الالكترونات والثقوب غير ممكن. وحيث أن.

وعليه فإن الفجوة الطاقية الصفيرة تعني جهداً ((V_0) صغيرًا وتكون فاعلية الخلية الضوئية أقل. وللحصول على فاعلية جيدة فإنا نحتاج إلى مادة شبه موصلة تكون الفجوة الطاقية لها ، E_g ، أقل فليلاً من طاقة الفوتونات الساقطة التي تكون عندها شدة الطاقة الشمسية أعظم ما يمكن. ومن المواد التي تحقق هذا الشريط GaAs ذات الفجوة الطاقية $E_g = 1.4eV$. وباستخدام هذه المادة يمكن الحصول على فاعلية قربية من 20%.

ويمكن وصل العديد من هذه الخلايا (أي المفاصل p-n) الشمسية على التوالي بحيث نحصل على جهد مناسب لتغذية الأقمار الصناعية مثلاً بالكهرياء أو غيرها من الأجهزة على سطح الأرض.

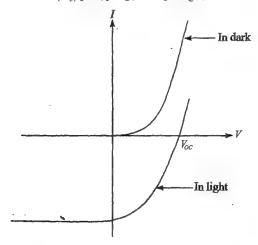
ملاحظة: إن حركة النواقل الزائدة (المتولدة بسبب الضوء الساقط على المفصل) تشكل تيارًا باتجاه بماكس التيار العادي المار في المفصل عندما يوصل وصلاً مباشرًا بجهد خارجي. وعليه فإن الملاقة بين التيار والجهد للخلية الضوئية هي:

$$I = I_0 \left(e^{eV/k_BT} - 1 \right) - I_L \dots (10.81)$$

حيث I_L هو التيار الناتج عن سقوطه الضوء. وعندما تكون الدائرة الخارجية غير مغلقة (open circuit) هإن $I_L = I_0 \left(e^{e^{p/k_BT}} - 1\right)$ ، أي أن $I_L = I_0 \left(e^{e^{p/k_BT}} - 1\right)$ ، وبالتالي هإن جهد المفصل والدائرة مفتوحة يساوى:

$$V_{OC} = \frac{k_B T}{e} \ln \left(\frac{I_L}{I_0} + 1 \right)$$

ويبين الشكل (10.19) العلاقة بين (I, V) للخلية الضوئية في الظلام، وتحت I_{i} الشوء حيث ينزاح المنحنى (I - V) إلى أسفل بالمقدار (I_{i}).



الشكل (10.19): العلاقة I-V في الظلام وتحت تأثير الضوء.

3-8-10 الصمام الثنائي المنيء (Light Emitting Diode LED)

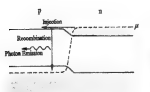
وهو تطبيق آخر للمفصل (p-n) ، ولكن العملية التي تتم هنا هي عكس العملية التي تحصل في الخلية الشمسية ، إذ تتبعث الفوتيات الضوئية من المفصل (p-n) عندما يمر فيه تيار كهريائي، ولهذا سمى بالصمام الشائي المضيء.

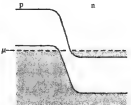
وعندما يكون المفصل (p-n) موصولاً وصلاً مباشراً أمامياً بجهد خارجي (المنطقة p موصولة مع الطرف الموجب) فإن تياراً يجرى في المفصل حيث تجرى الالكترونات من المنطقة n إلى المنطقة p وكذلك تجرى الثقوب من المنطقة p إلى المنطقة n، أي أن النواقل تتحرك إلى المنطقة التي تكون هذه النواقل فيها ذات أقلية عددية (minority)، وهناك تتحد مع النواقل ذات الاغلبية العددية ضمن مسافة لا p تزيد عن L_p أو L_p من حافة المنطقة الخالية. فالالكترونات التي دخلت المنطقة تتحد مع الثقوب ذات الأغلبية العددية، وكذلك فإن الثقوب التي دخلت المنطقة n تتحد مع الالكترونات ذات الاغلبية العددية. وينشأ عن هذا الاتحاد بين النواقل أن تتولد طاقة اما اشعاعية أو غير اشعاعية، ففي معظم المواد شبة الموصلة تكون الطاقة المتولدة غير اشعاعية وتمتص داخل البلورة على هيئة طاقة حرارية، أما في بعض المواد ذات الفجوة الطاقية المباشرة (direct Eg) فإن الطاقة المتولدة عن اتحاد الالكترونات مع الثقوب تظهر على هيئة إشعاعات ضوئية (فوتونات)، أي أن الصمام (p-n) يصبح مصدرا ضوئيا (LED)، ومن هذه المواد المستخدمة في عمل الصمامات المضيئة (InAs, GaAs, ZnS, SiC). وتكون طاقة الفوتونات المنبعثة قربية جدا من الفجوة الطاقية، وذلك لأن عملية الاتحاد هي هبوط للالكترونيات من شريط التوصيل الى الأماكن الفارغة (الثقوب) في شريط التكافؤ أو إلى الأماكن الفارغة في مستويات الطاقة لذرات الشوائب القابلة المتأينة (Ionized acceptors)، وتمتاز هذه الصمامات المضيئة بأنها تحتاج إلى جهد منخفض لعملها وأنها تستهلك طاقة قليلة كما أن مدة بقائها في الخدمة طويلة نسبيا، وهي تستخدم في لوحات العرض وفي أجهزة الكمبيوتر والتلفزيونات وفي كثير من التطبيقات التي تحتاج إلى علامات أو مؤشرات مسنّه. وتحت شروط معينة فإن الضوء الصادر عن هذه الصمامات الثنائية (q-q) يمكن أن يصبح ضوءًا أحادي الطول الموجي وذا شدة عالية، وذلك عندما يصل الصمام إلى نقطة حرجة يعمل عندها عمل الليزر (Laser action). ويحصل ذلك عندما نستطيع أن نحدث انقلابًا في أعداد الإلكترونات بحيث تكون أعدادها في المستوى الأعلى أكبر كثيرًا مسن أعدادها في المستوى الأدنسي (population inversion). وحتى يتحقق ذلك يجب أن يتوفر شرطان:

أولاً: أن تكون كثافة الشوائب عالية في كل من جانبي المفصل بحيث تكون كثافة الإلكترونات في الجانب (n) كبيرة (10¹⁸cm =)، وكذلك كثافة الثقوب في الجانب (q).

forward) V بجهد خارجي V (الفصل موصولاً وصلاً مباشرًا بجهد خارجي V (bias) بحيث تكون قيمة V قريبة من قيمة الجهد الحاجز $\Delta \phi$ الذي كان موجودًا في حالة الاتزان، ويدلك تنخفض قيمة الجهد الحاجز بشكل كبير، ويمر قيار كبير في أنفصل.

ويؤدي الشرط الأول إلى أن يكون مستوى فيرمي في الجانب (n) داخل شريط التوصيل وبالتالي يحتوي هذا الشريط على أعداد كبيرة من الإلكترونات. أما مستوى فيرمي في الجانب (p) فيكون أيضًا داخل شريط التكافؤ وبالتالي يكون القسم العلوي من شريط التكافؤ خاليًا من الإلكترونات (أنظر الشكل 10.20هـ).





الشكل (10.20b): عندما يوصل المفصل وصلاً مباشرًا ينخفض حاجز الجهد ϕ إلى قيمة صغيرة جدًا وتنطلق الإلكترونات من الجانب π بأعداد كبيرة إلى الحالات الفارغة في شريط التوصيل للجانب π .

الشكل (10.20a): المفصل p-n عندما تكون كثافة الشوائب في الجانبين عالية، ويقع مستوى فيرمي ضمن شريط التوصيل في الجانب n، وداخل شريط التكافؤ في الجانب p.

وعند وصل المفصل (p-n) وصلاً مباشرًا ينخفض الجهد الحاجز انخفاضًا كبيرًا، وتنطلق الإلكترونات بأعداد كبيرة من شريط التوصيل في الجانب (n) نحو الحالات الفارغة في شريط التوصيل في الجانب (p)، ويستمر هذا الجريان حتى تصبح كثافة الإلكترونات في قباع شريط التوصيل في الجانب (p) أكبر من كثافتها في أعلى شريط التكافؤ في نفس الجانب (p). وهكذا يحصل الانقلاب في أعلى شريط التكافؤ في نفس الجانب (p). وهكذا يحصل الانقلاب في أعداد الإلكترونات بين الشريطين في الجانب (p). ثم تتولد الفوتونات نتيجة عمليات الاتحاد بين الإلكترونات والثقوب وطاقة هذه الفوتونات تساوي $E_g \approx 0$. وحيث أن الإلكترونات غير موجودة تقريبًا في أعلى شريط التكافؤ، والحالات الفارغة غير متوفرة في قاع شريط التوصيل فإن احتمال امتصاص النظام لهذه الفوتونات ضئيل جدًا. وبناء على ذلك فإن الظروف مهيأة لهذه الفوتونات لأن تحث الإلكترونات في شريط التوصيل على الاتحاد مع الثقوب لتوليد فوتونات مشابهة تمامًا للفوتونات شريط التوصيل على الاتحاد مع الثقوب لتوليد فوتونات مشابهة تمامًا للفوتونات

الحاثة في ترددها واتجاه سيرها وطورها، وتسمى هذه العملية بالانبعاث الحسّي (Stimulated emission) للفوتونات، وتتكرر هذه العملية مما يزيد من شدة الضوء الناتج. ومن أجل زيادة الفاعلية لهذه العملية توضع البلورة المضيئة بين مرآتين متوازيتين على وجهيها المتقابلين حتى تنعكس الأشعة الموازية لمحور البلورة إلى داخلها وتؤدي إلى توليد المزيد من الفوتونات. وتكون النتيجة الحصول على ضوء أحادي الملول الموجي (monochromatic) يسير في خط مستقيم بدقة عالية، اي ضوء ليزرى (Laser light).

ومن الخصائص المميزة لهذه الليزرات المكونة من المواد شبه الموصلة أنها ذات فاعلية عالية بسبب أن الطاقة الكهريائية تتحول مباشرة إلى ضوء ليرزي دون الحاجة إلى خطوات أخرى وسيطة. كما يمكن إحداث تغيرات على إحدى خصائص الشماع الضوئي (modulation) مثل AM أو FM، وذلك من خلال تغييرات على التيار الكهريائي الماريخ المفصل (p-n)، مما يجعل هذه الليزرات قادرة على حمل المعلومات ونقلها (Carrier wave). لهذا فإنها تستخدم كثيرًا في مجال الاتصالات، والتلفزيون وأجهزة الحاسوب السريعة.

10-9 تطبيقات أخرى حديثه

إن التطورات في التكنولوجيا الإلكترونيه لأشباه الموصلات سريعة ومتلاحقه بحيث يصعب حصرها ضمن صفحات قليله من كتاب، إذ أن أشكال الأجهزه وأجزائها التي تتكون منها تتنوع وتتغير أحجامها باستمرار. ولكن ميكانيكا الكم تضع حدًا أدنى على أحجام هذه الأجهزة عندما يصبح الطول الموجي للإلكترونات التي تنقل التيارات والإشارات الكهربائيه مساويًا لحجم أجزاء هذه الأجهزه، وهنا تصبح ظاهرة عبور حواجز الجهد (Tunneling) مهمه لفهم سلوك

الأجهزة. ومن متطلبات هذه التطورات أن نعمل على إيجاد تراكيب جديده من مواد شبه موصلة تكون الفجوة الطاقية فيها قابلة للتغيير حسب المطلوب (أي ما يسمى شبه موصلة تكون الفجوة الطاقية فيها قابلة للتغيير حسب المطلوب (أي ما يسمى (bandgap engineering). وإلتركيب النانووي هو الذي تكون فيه المادة محصورة فضائيًا ضمن المدى (nanostructures) في اتجاه واحد على الأقل؛ أي هي ممتدة في الإتجاهين ضمن المدى (المناه فيزيائيًا في بمدين فقط (2D System)، وقد تطورت التكولوجيا لتشكل نظامًا فيزيائيًا في بمدين فقط (2D System)، وقد تطورت التكولوجيا الحديثة بحيث يمكن حصر المادة في بعدين أو حصرها في الأبعاد الثلاثة وبذلك المحديثة بحيث يمكن حصر المادة في بعدين أو حصرها في الأبعاد الثلاثة وبذلك نصلها بناء أنظمة فيزيائية ممتدة في بعد واحد (1D) أو نظام ذي بعد صفري (00). ومن الأمثلة على الأنظمة ذات البعد الواحد (1D) أنابيب الكريون النانووية شبه والأسلاك الكمية. ومن الأنظمة ذات البعد الصغري (0D) البلورات النانووية شبه الموسلة، والجسيمات النانووية الفلزية، وتسمى هذه الأنظمة الأخيرة بالنقاط الكمية (Quantum dots). ويتم بناء هذه الأنظمة تحت ظروف تجريبية صعبه تراعى فيها درجات عالية من اللظافة والتفريغ وياستخدام أجهزة غاية في الدقة والتقيد.

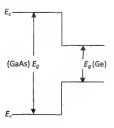
وعندما يتم حصر المادة الصلبة من الامتداد في بعد واحد أو أكثر، هإن تفيرًا كبيرًا يطراً على خواصها الفيزيائية – المفناطيسية والكهريائية والضوثية. لذا هإن دراسة هذه الأنظمة النانووية مهمة لأغراض علمية أساسية ولأغراض عملية تطبيقية. ويمكن التوصل إلى الخصائص التي نبتغي من خلال التحكم في أشكال وأحجام هذه الأنظمة. ولن تحاول هنا أن نتعرض لدراسة هذه الأنظمة أو إلى طرق بنائها. ومن أراد أن يعرف المزيد عن هذه الأنظمة النانووية ظله أن يعود إلى العديد من المراجع المتوضرة في هذا المجال.

وسوف نقتصر هنا على إيراد بعض الأمثلة من الأنظمة ذات البعدين (2D)، وفيها تتحرك الجسيمات بحريّة في بعدين ولكنها محصورة في البعد الثالث ضمن المدى النانووي. وتؤكد على أن الأنتظام الدوري للنزات موجود في هذه المواد المحصورة، ومن الأمثلة:

(Superlattices and Quantum Wells) البلورات نوق العادية والآبار الكمية

باستخدام طرق الترسيب الحديثة مع درجة عالية من التحكم بالظروف التجريبية المحيطة فقد أصبح ممكنًا ترسيب طبقات (layers) رفيقة (من رتبة نانومتر) من مواد شبه موصلة مختلفة فوق بعضها البعض. وتختلف هذه المواد شبه الموصلة عن بعضها في أن الفجوة الطاقية لأحداها لا تساوي الفجوة الطاقية للأخرى، كما يمكن أن تختلف درجة تركيز الشوائب ونوعها فيهما ويالتالي تختلف كثافة النواقل (n or p) في احداهما عن الأخرى. ولكن البناء البلوري لأحداهما يجب أن يكون مشابها أو قريبًا جدًا من البناء البلوري للماده الأخرى حتى بتصلان ممًا كانهما بلورة واحدة.

إن الإختلاف في قيمة الفجوة الطاقية للمادتين المتصلتين ممًا في طبقتين مترسورتين هم و الطبقات متجاورتين هم و مصدر الإهتمام في همذا التركيب المختلف الطبقات (Ge وعلى سبيل المثال هلو كانت المادتان هما الجرمانيوم (heterostructure) وزرنيخ الجاليوم GaAs في المحافز الحسابات تبين بأن قمة شريط التكافؤ لمادة Ge يجب أن تعلو فوق قمة شريط التكافؤ لمادة Ge بمقدار بينما ينخفض قاع شريط التوصيل لمادة Ge بمقدار 0.40eV من قاع شريط التوصيل لمادة GaAs. انظر الشكل (10.21).

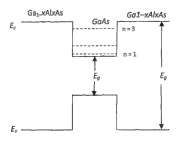


الشكل (10.21)

وتؤدي هذه الإزاحة في حواف شرائط الطاقة إلى وجود حواجز جهد أمام النواقل الكهرباثية مما يجعلها تندفع من الجانب ذي الفجوة الطاقية المنافقة المنافقة المائية إلى الجانب ذي الفجوة الطاقية المنخفضة.

وتم اكثر المواد التي دُرست ضمن هذه التراكيب (heterostructures) وتم ترسيبها فوق بعضها البعض هي مادة GaAs والسبيكة $Ga_{1-x}Al_x$ As ترسيبها فوق بعضها البعض هي مادة GaAs والسبيكة من 1.42eV من 1.42eV من 1.42eV من 1.42eV من 1.42eV عندما التحكم في قيمة 1.42eV السبيكة من خلال تغيير قيمة 1.42eV

وعندما نضع طبقة رقيقة من مادة ذات فجوة طاقية صغيرة بين طبقتين من مادة ذات فجوة طاقية صغيرة بين طبقتين من مادة ذات فجوة طاقية كبيرة فإن بتُرًا كميًا (quantum well) يتكون عند حافة شريط التوصيل، يساوي عرضه سمك الطبقة في الاتجاه z المعامد لامتداد الطبقات في الاتجاهين (x, y) (أنظر الشكل 20.22).



الشكل (10.22)

أي أن حركة الإلكترونات في الاتجاه 2 تكون مكممة وطاقتها تساوي الطاقة المكممة في الإلكترونات في الطاقة المكممة في بشر الجهد (potential well) الذي عرضه يساوي "d" (سمك الطاقة) أي أن:

$$.E_n = \frac{\pi^2 \hbar^2}{2md^2} n^2$$

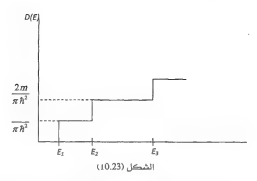
أما الحركة في الاتجاهين (x,y) فهي حركة حرة:

$$E = \frac{\hbar^2}{2m} (k_x^2 + k_y^2) = \frac{\hbar^2}{2m} k_{\parallel}^2$$

أي أن هـذا النظام الإلكتروني هـو نظام ذو بعدين (x, y) وهـو معصور في الاتجاه z. وبالتالي فإن الطاقة الكلية تساوي:

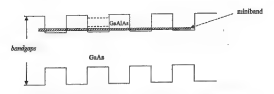
$$E = \frac{\pi^2 \hbar^2}{2md^2} n^2 + \frac{\hbar^2}{2m} k_{\parallel}^2 \dots (10.82)$$

ولما كانت كثافة الحالات D(E) في بعدين تساوي مقدارًا ثابتًا لوحدة المساحة ، أي $\frac{m}{\pi\hbar^2}$ ، فإن هذا المقدار يضاف لكل حالة من الحالات المكممة فتصبح D(E) على النحو (الشكل 10.23)



حيث E_1 , E_2 , E_3 هي قيم الطاقة المكممة في الاتجاء Z ضمن بشر الجهد. E_n وعندما يزداد سمك الطبقات المترسبة فوق بعضها البعض فإن مستويات الطاقة D(E) تتقارب كثيرًا بحيث يصعب مشاهدة الشكل الدرجي في D(E) وتصبح (D(E) مستمرة تقريبًا كما هو الحال للنظام الإلكتروني الحرفي ثلاثة أبعاد.

وعندما يتكرر الوضع المثل في الشكل (10.22) بشكل دوري منتظم - أي عندما يتم ترسيب طبقات عديدة (سمكها من رتبة نانومتر) فوق بعضها البعض وينفس الترتيب المبين في الشكل (10.22) - فإننا نحصل على ما يسمى بالبلورة فوق المادية (Superlattice). وفي هذا النوع من البلورات نوعان من الترتيب الدوري المنزات في كل بلورة، والترتيب الدوري للتابع الطبقات فوق بعضها البعض. وفي هذه البلورات فوق العادية نحصل على عدد كبير من الآبار الكمية (quantum wells) التي يشتمل كل منها على عدد من مستويات الطاقة المكممة (أنظر الشكل 10.24). وسبب قدرة الإلكترونات على النفاذ من الحواجز الفاصلة بين الآبار المكمية والوصول إلى الآبار المتجاورة، فإن شرائط طاقية صغيرة (ضيقة) (نظر الشكل 10.24)



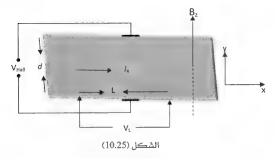
الشكل (10.24): ويمثل بلورة فوق عادية من طبقات GaAs - GaAlAs

وعندما تشتمل المادة GaAlAs على كثافة عالية من الشوائب المادة (−n type) بينما تكون كثافة الشوائب في GaAlAs قليلة، فإن الإلكترونات المحررة من الشوائب المانحة في GaAlAs تهبط إلى الآبار الكمية لمادة GaAlAs وتصبح مفصولة عن الشوائب التي أوجدتها، ويذلك لا يمكن لهذه الشوائب المتاينة أن تُشتت هذه الإلكترونات. وعليه فإن هذه البلورات فوق العادية تكون مواد شبه موصلة معامل الحراك للنواقل فيها كبير جداً (Torât V¹ sec¹) ويالتالي فهي ذات موصلية عالية، وتستخدم في الأجهزة الإلكترونية التي تتطلب سرعة استجابة كسرة.

وقد أصبحت هذه التراكيب المختلفة الطبقات ذات أهمية كبرى في الأبحاث الأساسية والتطبيقية في مجال أشباه الموصلات، حيث أن فيها مرونة للتحكم في مقدار الفجوات الطاقية للمواد المستخدمة في هذا البناء الطبقي، وكذلك في نوع وكثافة النواقل الكهربائية في هذه الطبقات، مما يجمل بناء هذه التراكيب ممكنًا بحيث تناسب أغراضًا معينة وأجهزة محددة.

ب) ظاهرة هول الكمية Quantum Hall Effect

لعل أبرز الخصائص المهزة النظام الإلكتروني ذي البعدين (2D) هو ظاهرة هول المكممة، والتي تشاهد في التجارب العملية عندما توضع هذه الطبقة الرقيقة (ذات بعدين) تحت تأثير مجال مغناطيسي كبير (1-10 Tesla) عموديًا عليها وتحت درجة حرارة منخفضة جدًا (1-10 LK). انظر الشكل (10.25).



وكما مر معنا في البند السابق فإنا نحصل على نظام الكتروني ذي بعدين عند ترسيب طبقة رفيقة من مادة GaAls بن طبقتن من مادة GaAlAs.

ومن المعروف أن العلاقة بين التيار الكهربائي والمجال الكهربائي في المواد الموصلة تكون خملية

$$\vec{J} = \sigma \vec{E} \dots (10.83)$$

حيث σ هي معامل التوصيل الكهربائي.

ولكن إذا وضعت العينة تحت تأثير مجال مغناطيسي فإن النواقل الكهربائية تتحرف، ولا يعود التيار الكهربائي موازيًا للمجال الكهربائي، ويصبح معامل التوصيل الكهربائي على شكل مصفوفة، أى:

$$J_i = \sum_i \sigma_{ii}(B) E_i$$
 $(i, j = x, y, z)$ (10.84)

وإذا عكسنا هذه العلاقة بحيث نحصل على معامل المقاومة ho(B) بدلاً من معامل التوصيل $\sigma(B)$ ، فإذا نحصل على:

$$E_i = \sum \rho_{ij}(B)J_i$$
(10.85)

ومن الواضح آن مصفوفة ho_{ij} هي مقلوب مصفوفة آي

وباس تخدام الوضع المبين في الشكل (10.25) حيث يكون التوصيل في بعدين، فإن:

:صبح المستقر عندما يصبح $J_{_{\mathrm{F}}}\equiv 0$ نصبح المادلة (10.87) تصبح

$$\begin{bmatrix}
E_v = \rho_{xx} J_x \\
E_v = \rho_{yy} J_x
\end{bmatrix} \dots \dots (10.88)$$

وبالتالي فإنا نحصل على $\rho_{\rm a}$ من النسبة $E_{\rm b}$ ، وعلى وبالتالي فإنا نحصل على من النسبة

ويسمى المجال $E_{_{y}}$ بمجال هول، والمقدار $\rho_{_{y}}$ بمعامل مقاومة هول. وغالبًا ما $E_{_{y}}$

يستخدم معامل هول بدلاً من معامل المقاومة ، ρ_{π} ، ويعرف معامل هول على النحو:

$$R_{H} = \frac{1}{B} \rho_{xy} = \frac{E_{y}}{BJ_{x}}$$
(10.89)

مع ملاحظة أن جهد هول يساوي $E_r\cdot d=E_f\cdot d$ حيث d هو عرض المينة. وفي حالة عدم وجود مجال مغناطيسي فإن كلاً من V_H ، $\rho_{,y}$, $\nu_{,y}$

ونبدأ الآن بإيجاد المصفوفة ρ, في بعدين لنوع واحد من النواقل (إلكترونات مثلاً) وذلك بالرجوع إلى معادلة الحركة للإلكترونات كالسيكيًا

$$m\frac{dv}{dt} + \frac{mv}{\tau} = -e\left[\vec{E} + \vec{v} \times \vec{B}\right]$$

وعند وضع الإستقرار $0 = \frac{dv}{dt}$ ، تصبح هذه المعادلة:

$$\vec{v} = -\frac{e\tau}{m}\vec{E} - \frac{e\tau}{m}\vec{v} \times \vec{B} \dots (10.90)$$

وباختيار المجال المغناطيسي في الإتجاء z فإن يفتحصل على : فتحصل على المجال المغناطيسي والمتعادية والمتعادية المتعادية المتعاد

$$v_x = -\frac{c\tau}{m} E_x - \omega_c \tau v_y$$

$$v_y = -\frac{c\tau}{m} E_y + \omega_c \tau v_x$$
(10.91)

صث:

$$\omega_c = \frac{eB}{m}$$

هي التردد السيكلوتروني

ومن هذه المعادلة (10.91) نجد بأن:

$$\upsilon_{x} = -\frac{c\tau}{m} \frac{1}{1 + \omega_{c}^{2} \tau^{2}} \left(E_{x} - \omega_{o} \tau E_{y} \right)$$

$$\upsilon_{y} = -\frac{c\tau}{m} \frac{1}{1 + \omega_{o}^{2} \tau^{2}} \left(\omega_{o} \tau E_{x} + E_{y} \right)$$
(10.92)

 σ وحيث أن $J=-ne\bar{v}$ حيث n هي ڪثافة الإلڪترونـات، فإن مصفوفة مساوى:

$$\sigma(B) = \frac{ne^2\tau}{m} \frac{1}{1+\omega^2\tau^2} \begin{pmatrix} 1 & -\omega_c\tau \\ \omega_c\tau & 1 \end{pmatrix} \dots (10.93)$$

وإذا أخذنا معكوس هذه المصفوفة " فإنا نحصل على:

$$\rho(B) = \frac{m}{ne^2\tau} \begin{pmatrix} 1 & \omega_c \tau \\ -\omega_c \tau & 1 \end{pmatrix} \dots (10.94)$$

وبالتاني فإننا نرى بأن المقاومة النوعية في اتجاه التيار لا تعتمد على المجال المغناطيسي وأن $\rho_{xx}(B)=\rho_{xx}(0)=\frac{m}{ne^2\tau}$ المغناطيسي وأن $\rho_{xy}=\frac{B}{ne}$ لا يعتمد إلا على عدد النواقل وشحنتها.

إن هذه النتائج تشبه ما حصانا عليه عند ممالجة ظاهرة هول كالسيكيًا في الفصل الخامس (راجع المعادلات 5.72، 5.71)، ولكن النظام الذي نمالجه حاليًا هو نظام ذو بمدين. فلو كان عدد النواقل في وحدة المساحة يساوي 10 ضمن الطبقة الرفيقة، فإن كثافة التيار ضمن هذه الطبقة الرفيعة تساوي

$$J_{surf} = -n_s \epsilon v$$

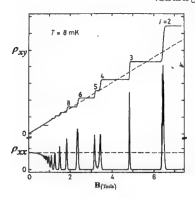
وهي تقاس بوحدة $\frac{amp}{m}$ وليس بوحدة $\frac{amp}{m^2}$ كما في المعادلات السابقة، وعليه هإن:

$$\rho_{xy} = \frac{E_{y}}{J_{x(\text{surf})}} = \frac{E_{y} \cdot d}{J_{x(\text{surf})} \cdot d} = \frac{V_{\text{Hall}}}{I_{x}} \\
\rho_{xx} = \frac{E_{x}}{J_{x(\text{surf})}} = \frac{E_{x} \cdot L}{J_{x(\text{surf})} \cdot L} = \frac{V_{L}}{I_{x}} \\$$
(10.95)

$$\begin{split} \rho_{xy} = & \frac{-\sigma_{xy}}{\sigma_{xx}^2 + \sigma_{xy}^2} & \rho_{xx} = & \frac{\sigma_{xx}}{\sigma_{xx}^2 + \sigma_{xy}^2} \\ \rho_{yx} = & -\rho_{yy} \ , \quad \rho_{yy} = & \rho_{xx} \end{split}$$

حيث V_H هو جهد هول العرضي، V_L هو الجهد الطولي باتجاه التيار (x) فوق مسافة L على طول العينة. وبالتالي فإنه يمكن قياس كل من ρ_{xx} , ρ_{xy} , بدقة عالية من خلال قياس كل من V_L , V_H لأن أبعاد العينة لا تدخل في عملية القياس.

وقد بيّنت القياسات العملية في عدة تجارب تحت درجة حرارة منغفضة جدًا ومجال مغناطيسي كبير بأن الخصائص التوصيلية لهذا النظام الإلكتروني ذي البعدين تختلف اختلافًا جذريًا عن السلوك الكلاسيكي. ويظهر في الشكل المحدين تختلف اختلافًا حدى هذه القياسات لكل من ρ_{xx}, ρ_{yx} لطبقة رقيقة من GaAs محصورة بعن طبقته: من GaAs.



الشكل (10.26)

وينضح من هذا الشكل بأن بر (وهي تتناسب مع RH) تزداد على نحو درجي (قفرات متنالية)، وتكون قيمتها في الجرء المنبسط (flat) الأققي بين الدرجات ثابتة تمامًا عند قيمة ترتبط مع الثوابت المعروفة h, e على النحو:

$$\rho_{xy} = \frac{h}{\frac{e^2 i}{j}} \qquad (i = 1, 2, 3, ...)$$

$$= \frac{25812.8}{i} \qquad (10.96)$$

حيث i عدد صحيح.

ونلاحظ أيضًا من هذا الشكل بأن قيمة المقاومة الطولية برم تقترب من الصفر في المنطقة التي تكون فيها برم ثابتة المقدار.

إن هذه التغيرات المكممة في كل من ρ_{xx}, ρ_{xy} تختلف تمامًا عن السلوك الكلاسيكي الذي يمثله الخط المنقط في الشكل (10.26)، وهذا السلوك هو أن $\rho_{xx} = \cosh i$. $\rho_{xx} = \cosh i$

ولو عوضنا الكثافة السطحية للإلكترونات n محل n في المادلة (10.93) لحصانا على معامل التوصيل لهذا النظام ذي البعدين، أي أن:

وإذا افترضىنا نظامًا مثاليًا لا تصادمات فيه (∞ → r) لأن درجة الحرارة منخفضة جدًا والمجال المفناطيسي كبيرجدًا لحصلنا من المادلة (10.97) على:

$$\sigma(B) = \frac{n_a e}{B} \begin{pmatrix} 0 & -1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix} \dots (10.98)$$

ولو أخذنا معكوس هذه المصفوفة لايجاد ho(B) لوجدنا أن:

$$\rho(B) = \frac{B}{n_a e} \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ -1 & 0 \end{pmatrix}$$
(10.99)

 $ho_{xx}=0$ بينما المقاومة الطولية $ho_{xy}=rac{B}{n_a e}$ اي أن مقاومة هول

إن المعالجـة حتى الآن لحركـة الإلكترونـات في بعدين هـي معالجـة كلاسيكية مع افتراض وضع مثاني لا تصادمات فيه. ولكن حركة الإلكترونـات تحت الشروط الكمية (مجال B كبير، ودرجة حرارة منغضضة) تصبح حركة مكممة ويكون طيف الطاقة لهذا النظام ذي البعدين هو مجموعة من مستويات الطاقة التي تسمى مستويات لانداو كما مر معنا في الفصل السادس (أنظر المعادلة مقدارها والشكل 6.20). وبين المستويات المتجاورة من مستويات لانداو هجوة طاقية مقدارها 0.20 عدد الحالات المتوفرة هيفه لوحدة المساحة تساوي 0.20 ان درجة التشعب للمستوى الواحد (أي عدد الحالات المتوفرة فيه) لوحدة المساحة تساوي 0.20 النظر المعادلة 6.105).

وعليه فإن عدد الحالات في المستوى الواحد يزداد مع زيادة شدة المجال، وإذا استمرت شدة المجال في الزيادة إلى أن يصبح عدد الحالات في المستوى الأدنى (0=1) من مستويات لانداو مساويًا لعدد الإلكترونات من اتجاه اسبيني واحد، أي عندما $\frac{eB}{\hbar} = n_a$ فإن جميع الإلكترونات تكون موجودة في هذا المستوى الأدنى، بينما تكون جميع المستويات الأخرى فارغة، ويحصل ذلك عندما تكون شدة المجال

$$B_o = \frac{h}{\rho} n_a$$
 (10.100)

وحيث أن هناك فجوة طاقية (مقدارها ω 6) بين الحالات الملوءة بالإلكترونات في المستوى الأدنى والحالات الفارغة في المستوى الذي يعلوه مباشرة هإن الإلكترونات لا يمكن لها أن تنتقل وتلقى تصادمات. أي أن الافتراض بأن التصادمات غير موجودة في هذا النظام الإلكتروني هو افتراض صحيح عند فيم المجال (أو بالقرب منها) التي تكون عندها مستويات لانداو إما مملوءة بالإلكترونات أو فارغة (بمعنى أن عددًا منها مملوء وعدد آخر فارغ). ولو جعلنا هذه التيم للعجال تساوي $\frac{B}{i}$ (حيث i عدد صحيح) فإن قيمة مقاومة هول (ρ_{cy}) من المادلة (00,00) تأخذ القيم التالية:

$$\rho_{xy} = \frac{B}{n_a e} = \frac{B_{\bullet}}{i n_a e} = \frac{h}{e^2 i} \dots (10.101)$$

وهكذا نرى بأن التكميم الحاصل في برم (تغيرها على شكل قفزات) مرتبط مع قيم المجال B التي يكون عندها عدد صحيح من مستويات لانداو مملوءًا بالإلكترونات والمدد الآخر فارغًا. ولو بدأنا بمجال منناطيسي صغير فإن عصل بالإلكترونات والمدد الآخر فارغًا. ولو بدأنا بمجال منناطيسي صغير فإن عصل تكون صغيرة، كما أن عدد الحالات N في كل مستوى من مستويات لانداو يكون واقمًا تحت يكون قليلاً ويذلك فإن عددًا كبيرًا (نسبيًا) من مستويات لانداو يكون واقمًا تحت تدريجيًا تبدأ المستويات بالارتفاع على محور الطاقة (حيث تزداد على المتويات بالارتفاع على محور الطاقة (حيث تزداد $\hbar \omega$) كما يزداد عدد الحالات المتويات بالارتفاع على محور الطاقة (حيث تزداد على الإلكترونات وهذه المستوى من هذه المستويات إلى سطح فيرمي ويمر منه خارجًا عنه فإنه يصبح فارغًا من الإلكترونات. وهكذا تستمر عملية خروج مستويات لانداو (واحدًا بعد الآخر) من مستوى فيرمي ولو استمرت وبنادة شدة المجال حتى نصل إلى القيمة B فإن جميع الإلكترونات تكون قد تجمعت في المستويات الأخرى قد خرجت من مستوى فيرمي.

وهكذا نرى بأن عملية خروج مستويات لانداو بالتتابع من مستوى فيرمي هي التي تودي إلى وجود مستويات فارغة (وهي التي خرجت وأصبحت ضوق مستوى فيرمى) ومستويات مملوءة (وهى التي لازالت واقعة تحت مستوى فيرمي).

ويمكن أيضًا التعبير عن هذه الظاهرة بالقول بأن كثافة الإلكترونات السطحية n_i تساوي دائمًا عددًا صحيحًا من درجة التشعب N_i للمستوى الواحد من مستويات لانداو المعلوءة. أى أن $n_a = N_i(i)$ عدد

المستويات المملوءة في لحظة ما يساوي أربعة فإن $n_a = N_I(4)$. ومع زيادة شدة المجال المستويات المملوءة ينخفض، ولو أصبح أثنين مثلاً فإن $n_a = N_I(2)$ فإن عدد المستويات المملوءة ينخفض، ولو أصبح أثنين مثلاً فإن الحالة الثانية أكبر من N_I في الحالة الأولى لأنها تتناسب مع شدة المجال، وبالتالى فإن

$$n_a = N_i(i) = N_i'(i')$$

وبالتعويض في قيمة ho_{xy} من معادلة (10.99) فإنا نحصل على نفس النتيجة (10.101).

لقد أوضعنا في هذه المعالجة البسيطة لظاهرة هول الكمية كيف تتغير المقاومة ρ_{xy} أو $R_{\rm H}$ على شكل قفزات حسب العلاقة $\left(\frac{h}{e^2}\right)$. ولكن هذه المعالجة لم المقاومة بين هذه القفزات. ويحتاج ذلك تُعط تفسيرًا لوجود مناطق منبسطة (plateaus) ممتدة بين هذه القفزات. ويحتاج ذلك إلى فروض أخرى إضافية تتعلق بالحالات الـتي يشتمل عليها كل مستوى من مستويات لانداو ، وإن هذه الحالات تمتد على هيئة شرائط ضيقة حول القيم مستويات لانداو ، وتكون كثافة الحالات D(E) عريضة عند هذه القيم وليست على هيئة ذالة δ بسبب وجود درجة مناسبة من النقائص البلورية. ونكتفي بهذه الإشارة دون الدخول في التفاصيل.

مسائل

- 1- أحسب أعداد النواقل الذاتية (n) لمادة السيلكون عند درجة T = 300K = T. وإذا أضفنا أعداد النواقل الداتية أدامن شائبة خماسية التكافؤ إلى السيلكون، فجد عدد النواقل الجديد، ثم جد موضع مستوى فيرمي.
- 2- إذا كانت المقاومة النوعية للجرمانيوم تساوي 3.0 hm-m عند درجة حرارة 3.00 فاحسب مقدار الفجوة الطاقية للجرمانيوم. وإذا أضفنا إلى الجرمانيوم شوائب ثلاثية التكافؤ بمعدل 1016 atoms/cm فاحسب أعداد النواقل الجديدة وماذا تصبح المقاومة النوعية.
- 3 يسري تيار مقداره 5µA في المفصل (p-n) الموصول وصلاً معاكسًا بجهد كهريائي مقداره Volt 0.15 جد قيمة التيار في المفصل إذا وصل وصلاً مباشرًا أماميًا بنفس الجهد.
- 4- أحسب النسبة بين أعظم مقاومة نوعية لمادة شبه موصلة والمقاومة النوعية الذاتية
 لها (intrinsic).
- $E_{\rm g}=1~{\rm eV}_{\rm g}$ الفجوة الطاقية لمادة شبه موصلة تساوي $E_{\rm g}=1~{\rm eV}_{\rm g}$ والنكتلة الفعالة لكل من الإلكترونات والثقوب تساوي $m_{\rm p}=1~{\rm m}$, $m_{\rm e}=0.1~{\rm m}$ وتشتمل المادة على شوائب من الذرات القابلة بنفس التراكيز (أي على شوائب من الذرات القابلة بنفس التراكيز (أي $N_{\rm a}=N_{\rm d}$) وكانت طاقة التأين للشوائب من النوعين تساوي ${\rm eV}_{\rm g}$ وعند درجة حرارة ما كان معامل حراك هول للنواقل (μ_{H}) يساوي صفرًا ، جد النسبة بين معامل حراك الإلكترونات $\mu_{\rm p}$ إلى معامل حراك الثقوب $\mu_{\rm p}$

المراجع

- N.W. Ashcroft, N.D. Mermin, Solid State Physics (Holt, Rinehart &Winston 1976).
- J.S. Blakemore, Solid State Physics (N. Saunders, 1974).
- G. Busch, H. Schade, Lectures on Solid State physics, (Pergamon Press 1976).
- R.J. Elliot, A.F. Gibson, an Introduction to Solid State Physics (Macmillan Press 1974).
- 5) G.I. Epifanov, Solid State Physics, (Mir Publishers 1979).
- 6) H.Y. Fan, Elements of Solid State Physics. (J. Wiley 1987).
- G. Grosso, G.P. Parravicini, Solid State Physics (Academic Press 2000).
- H.C. Gupta, Solid State Physics, 2nd ed. (Vikas Publishing 2001).
- J.R. Hook, H.E. Hall, Solid State Physics. 2nd ed. (J. Wiley 1991).
- 10) H. Ibach, H.Luth, Solid State Physics, 3rd ed. (Springer 1991).
- 11) C. Kittel, Introduction to Solid State Physics 8th ed (J. Wiley 2005).
- 12) R. Kubo, T. Nagamiya, Solid State Physics (Mc Graw-Hill 1969).
- H.P. Myers, Introductory Solid State Physics 2nd ed. (CRC Press 1997).
- 14) J.D. Patterson, B.C. Bailey, Solid State Physics (Springer 2007).
- M.N. Rudden, J. Nilson, Elements of Solid State Physics 2nd ed. (J. Wiley 1993).

مبادئ فيزياء الحالة الصلبة





كانصفاة للظباء ترالنشرلة ونع

للملكة الإرائية الهاشمية - عندسان - شبارع الملك حسين مصلح الإرائية الهاشمية - عندسان - شبارع الملك حسين 1112 و مجمع المحسيدي التجاري - هباتيف و 1119 و 162 مين 11292 مين 1112 الأرائية المحاركة (AG2190 مين 1129 الأرائية المحاركة (AG200 مينا 1129 الأرائية المحاركة (AG200 مينا 1129 المحاركة (AG200 مينا 1129 المحاركة (AG200 مينا 1129 مينا 1229 مينا 1129 مينا 1229 مينا

